

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P001                 | ANAL. MUTAZ. X AARSKOG-SCOTT, SINDROME   | P001                        | AARSKOG-SCOTT, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P002                 | ANAL. MUTAZ. X ACERULOPLASMINEMIA  | P002                        | ACERULOPLASMINEMIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P005                 | ANAL. MUTAZ. X ACIDOSI RENALE TUBULARE DISTALE AD  | P005                        | ACIDOSI RENALE TUBULARE DISTALE AD  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P008                 | ANAL. MUTAZ. X ACIDURIA UROCANICA  | P008                        | ACIDURIA UROCANICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P011                 | ANAL. MUTAZ. X ACONDROGENESI TIPO IA   | P011                        | ACONDROGENESI TIPO IA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P012                 | ANAL. MUTAZ. X ACONDROGENESI TIPO IB   | P012                        | ACONDROGENESI TIPO IB   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P013                 | ANAL. MUTAZ. X ACONDROGENESI TIPO II   | P013                        | ACONDROGENESI TIPO II   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P014                 | ANAL. MUTAZ. X ACONDROGENESI TIPO III  | P014                        | ACONDROGENESI TIPO III  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P015                 | ANAL. MUTAZ. X ACONDROPLASIA   | P015                        | ACONDROPLASIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P018                 | ANAL. MUTAZ. X ACRODERMATITE ENTERICA DA DEFICIENZA DI ZN (AEZ)  | P018                        | ACRODERMATITE ENTERICA DA DEFICIENZA DI ZN (AEZ)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P021                 | ANAL. MUTAZ. X ADRENOLEUCODISTROFIA  | P021                        | ADRENOLEUCODISTROFIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P023                 | ANAL. MUTAZ. X ADRENOLEUCODISTROFIA X-LINKED   | P023                        | ADRENOLEUCODISTROFIA X-LINKED   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P024                 | ANAL. MUTAZ. X ADRENOMIELONEUROPATIA   | P024                        | ADRENOMIELONEUROPATIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P026                 | ANAL. MUTAZ. X AGAMMAGLOBULINEMIA X-LINKED (AGA-XL)  | P026                        | AGAMMAGLOBULINEMIA X-LINKED (AGA-XL)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P027                 | ANAL. MUTAZ. X AGENESIA DENTARIA E CLEFT ORO-FACCIALE  | P027                        | AGENESIA DENTARIA E CLEFT ORO-FACCIALE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P029                 | ANAL. MUTAZ. X ALBINISMO OCULARE   | P029                        | ALBINISMO OCULARE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P031                 | ANAL. MUTAZ. X ALCAPTONURIA  | P031                        | ALCAPTONURIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P033                 | ANAL. MUTAZ. X ALEXANDER, MALATTIA   | P033                        | ALEXANDER, MALATTIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P034                 | ANAL. MUTAZ. X ALFA MANNOSIDOSI  | P034                        | ALFA MANNOSIDOSI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P036                 | ANAL. MUTAZ. X ALSTROM, SINDROME   | P036                        | ALSTROM, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P037                 | ANAL. MUTAZ. X ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO - ANEMIA IPOCROMICA CON SOVRACCARICO DI FERRO | P037                        | ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO - ANEMIA IPOCROMICA CON SOVRACCARICO DI FERRO | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P038                 | ANAL. MUTAZ. X ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO: SINDROME IRIDA                               | P038                        | ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO: SINDROME IRIDA                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P043                 | ANAL. MUTAZ. X ANALIPOPOTEINEMIA C II  | P043                        | ANALIPOPOTEINEMIA C II  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P044                 | ANAL. MUTAZ. X ANDERSEN-TAWIL, SINDROME  | P044                        | ANDERSEN-TAWIL, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P045                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI   | P045                        | ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P046                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIA CONGENITA DISERITROPOIETICA TIPO III   | P046                        | ANEMIA CONGENITA DISERITROPOIETICA TIPO III   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P048                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIA DI FANCONI TIPO A  | P048                        | ANEMIA DI FANCONI TIPO A  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P049                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIA DISERITROPOIETICA TIPO 1   | P049                        | ANEMIA DISERITROPOIETICA TIPO 1   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P050                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIA DISERITROPOIETICA X-LINKED CON TROMBOCITOPENIA   | P050                        | ANEMIA DISERITROPOIETICA X-LINKED CON TROMBOCITOPENIA   | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P051                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIENZA DI PIRUVATO CHINASI                         | P051                        | ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIENZA DI PIRUVATO CHINASI                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P052                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ADENILATO KINASI                            | P052                        | ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ADENILATO KINASI                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P053                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ALDOLASI                                    | P053                        | ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ALDOLASI                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P054                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ESOKINASI                                   | P054                        | ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ESOKINASI                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P055                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI GLUCOSIO FOSFATO ISOMERASI                  | P055                        | ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI GLUCOSIO FOSFATO ISOMERASI                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P056                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI TRIOSOFOSFATO ISOMERASI                     | P056                        | ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI TRIOSOFOSFATO ISOMERASI                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P059                 | ANAL. MUTAZ. X ANGELMAN, SINDROME DI  | P059                        | ANGELMAN, SINDROME DI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P063                 | ANAL. MUTAZ. X ANIRIDIA   | P063                        | ANIRIDIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P065                 | ANAL. MUTAZ. X ANOMALIA DI MORNING GLORY  | P065                        | ANOMALIA DI MORNING GLORY  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P071                 | ANAL. MUTAZ. X ARGINOSUCCINICO ACIDURIA, DEFICIT DI ARGINOSUCCINICO LIASI, DEFICIT DI ASL | P071                        | ARGINOSUCCINICO ACIDURIA, DEFICIT DI ARGINOSUCCINICO LIASI, DEFICIT DI ASL | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P073                 | ANAL. MUTAZ. X ARTERITE A CELLULE GIGANTI   | P073                        | ARTERITE A CELLULE GIGANTI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P075                 | ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 2A                            | P075                        | ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 2A                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P077                 | ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 5                             | P077                        | ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 5                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P078                 | ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE X-LINKED TIPO 1                    | P078                        | ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE X-LINKED TIPO 1                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P079                 | ANAL. MUTAZ. X ARTS, SINDROME   | P079                        | ARTS, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P080                 | ANAL. MUTAZ. X ASSOCIAZIONE DI VACTERL CON IDROCEFALO (VACTERL H)                         | P080                        | ASSOCIAZIONE DI VACTERL CON IDROCEFALO (VACTERL H)                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P081                 | ANAL. MUTAZ. X ATASSIA APRASSIA OCULOMOTORIA (AOA)  | P081                        | ATASSIA APRASSIA OCULOMOTORIA (AOA)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P082                 | ANAL. MUTAZ. X ATASSIA CON DEFICIT DELLA VITAMINA E                                       | P082                        | ATASSIA CON DEFICIT DELLA VITAMINA E                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P083                 | ANAL. MUTAZ. X ATASSIA CON DEFICIT DI COENZIMA Q  | P083                        | ATASSIA CON DEFICIT DI COENZIMA Q  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P084                 | ANAL. MUTAZ. X ATASSIA DI FRIEDREICH  | P084                        | ATASSIA DI FRIEDREICH  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P085                 | ANAL. MUTAZ. X ATASSIA SCA17  | P085                        | ATASSIA SCA17  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P086                 | ANAL. MUTAZ. X ATASSIA SPASTICA AR (ARSACS)   | P086                        | ATASSIA SPASTICA AR (ARSACS)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P087                 | ANAL. MUTAZ. X ATASSIA SPINOCEREBELLARE, RITARDO MENTALE E EPILESSIA                      | P087                        | ATASSIA SPINOCEREBELLARE, RITARDO MENTALE E EPILESSIA                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P088                 | ANAL. MUTAZ. X ATASSIA TELANGIECTASIA LIKE, DISORDER                                      | P088                        | ATASSIA TELANGIECTASIA LIKE, DISORDER                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P089                 | ANAL. MUTAZ. X ATASSIA TELEANGECTASICA  | P089                        | ATASSIA TELEANGECTASICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P092                 | ANAL. MUTAZ. X ATELOGENESI, TIPO II   | P092                        | ATELOGENESI, TIPO II   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P093                 | ANAL. MUTAZ. X ATRANSFERRINEMIA CONGENITA   | P093                        | ATransferrinemia congenita   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P094                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIA CORIORETINICA PARAVENOSA PIGMENTATA                                | P094                        | ATROFIA CORIORETINICA PARAVENOSA PIGMENTATA                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P095                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA                                       | P095                        | ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA                                       | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P096                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIA DENTATO-RUBRO-PALLIDO-LUISIANA                                     | P096                        | ATROFIA DENTATO-RUBRO-PALLIDO-LUISIANA                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P097                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIA GIRATA DELLA COROIDE E DELLA RETINA                                | P097                        | ATROFIA GIRATA DELLA COROIDE E DELLA RETINA                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P098                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMA) CON DISTRES RESPIRATORIO                   | P098                        | ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMA) CON DISTRES RESPIRATORIO                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P101                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE DI KENNEDY X-LINKED                              | P101                        | ATROFIA MUSCOLARE SPINALE DI KENNEDY X-LINKED                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P104                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIA OLIVOPONTOCEREBELLARE EREDITARIA DOMINANTE DI SHUT HAYMAKER        | P104                        | ATROFIA OLIVOPONTOCEREBELLARE EREDITARIA DOMINANTE DI SHUT HAYMAKER        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P105                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIA OLIVOPONTOCEREBELLARE EREDITARIA RECESSIVA DI FICKLER WINKLER      | P105                        | ATROFIA OLIVOPONTOCEREBELLARE EREDITARIA RECESSIVA DI FICKLER WINKLER      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P106                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIA OTTICA AUTOSOMICA DOMINANTE  | P106                        | ATROFIA OTTICA AUTOSOMICA DOMINANTE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P107                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIE MUSCOLARI SPINALI  | P107                        | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P108                 | ANAL. MUTAZ. X BANNAYAN-RILEY-RUVALCABA, SINDROME   | P108                        | BANNAYAN-RILEY-RUVALCABA, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P110                 | ANAL. MUTAZ. X BARTH, SINDROME/ 3-METILGLUTACONICO ACIDURIA TIPO II                       | P110                        | BARTH, SINDROME/ 3-METILGLUTACONICO ACIDURIA TIPO II                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P113                 | ANAL. MUTAZ. X BETA-MANNOSEDASI   | P113                        | BETA-MANNOSEDASI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P114                 | ANAL. MUTAZ. X BIRT-HOGG-DUBE, SINDROME   | P114                        | BIRT-HOGG-DUBE, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P115                 | ANAL. MUTAZ. X BLAU, SINDROME   | P115                        | BLAU, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P116                 | ANAL. MUTAZ. X BLEFAROFIMOSI  | P116                        | BLEFAROFIMOSI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P117                 | ANAL. MUTAZ. X BLOOM SYNDROME, WERNER SYNDROME  | P117                        | BLOOM SYNDROME, WERNER SYNDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P119                 | ANAL. MUTAZ. X CADASIL, SINDROME  | P119                        | CADASIL, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P120                 | ANAL. MUTAZ. X CAFFEY, SINDROME   | P120                        | CAFFEY, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P121                 | ANAL. MUTAZ. X CAMURATI-ENGELMANN, MALATTIA   | P121                        | CAMURATI-ENGELMANN, MALATTIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P122                 | ANAL. MUTAZ. X CANAVAN, SINDROME DI   | P122                        | CANAVAN, SINDROME DI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P123                 | ANAL. MUTAZ. X CARASIL, SINDROME DI   | P123                        | CARASIL, SINDROME DI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P124                 | ANAL. MUTAZ. X CARCINOMA GASTRICO FAMILIARE E CARCINOMA LOBULARE FAMILIARE DELLA MAMMELLA | P124                        | CARCINOMA GASTRICO FAMILIARE E CARCINOMA LOBULARE FAMILIARE DELLA MAMMELLA | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P127                 | ANAL. MUTAZ. X CARCINOMA MIDOLLARE E FAMILIARE DELLA TIROIDE/MEN2 (RET)                   | P127                        | CARCINOMA MIDOLLARE E FAMILIARE DELLA TIROIDE/MEN2 (RET)                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P130                 | ANAL. MUTAZ. X CARDIOMIOPATIA DILATATIVA X-LINKED (XLDC)                                  | P130                        | CARDIOMIOPATIA DILATATIVA X-LINKED (XLDC)                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P133                 | ANAL. MUTAZ. X CARNEY COMPLEX   | P133                        | CARNEY COMPLEX   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P134                 | ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1   | P134                        | CDG TIPO 1   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P135                 | ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1A  | P135                        | CDG TIPO 1A  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P136                 | ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1B  | P136                        | CDG TIPO 1B  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P137                 | ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1C  | P137                        | CDG TIPO 1C  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P138                 | ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1D  | P138                        | CDG TIPO 1D  | ALL 4 GEN A        |



ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P168                 | ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 2M 1  | P168                        | CDG TIPO 2M 1  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P170                 | ANAL. MUTAZ. X CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG (SINDROMI DA GLI3)  | P170                        | CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG (SINDROMI DA GLI3)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P171                 | ANAL. MUTAZ. X CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TIPO VIII EPILESSIA DEL NORD (CLN8)   | P171                        | CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TIPO VIII EPILESSIA DEL NORD (CLN8)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P173                 | ANAL. MUTAZ. X CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE INFANTILE (CLN1)  | P173                        | CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE INFANTILE (CLN1)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P174                 | ANAL. MUTAZ. X CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE CLASSICA (CLN2)   | P174                        | CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE CLASSICA (CLN2)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P175                 | ANAL. MUTAZ. X CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO V VARIANTE FINLANDESE (CLN5)   | P175                        | CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO V VARIANTE FINLANDESE (CLN5)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P176                 | ANAL. MUTAZ. X CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO VI VARIANTE INDIANA (CLN6)   | P176                        | CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO VI VARIANTE INDIANA (CLN6)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P177                 | ANAL. MUTAZ. X CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO VII VARIANTE TURCA (CLN7)  | P177                        | CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO VII VARIANTE TURCA (CLN7)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P178                 | ANAL. MUTAZ. X CHARCOT MARIE TOOTH AD NEUROPATIA EREDITARIA CON IPERSENSIBILITÀ ALLA PRESSIONE (HNPP)   | P178                        | CHARCOT MARIE TOOTH AD NEUROPATIA EREDITARIA CON IPERSENSIBILITÀ ALLA PRESSIONE (HNPP)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P179                 | ANAL. MUTAZ. X CHARCOT MARIE TOOTH X-LINKED   | P179                        | CHARCOT MARIE TOOTH X-LINKED   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P180                 | ANAL. MUTAZ. X CHARGE, SINDROME   | P180                        | CHARGE, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P181                 | ANAL. MUTAZ. X CHEDIAK-HIGASHI  | P181                        | CHEDIAK-HIGASHI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P184                 | ANAL. MUTAZ. X CHERUBISMO   | P184                        | CHERUBISMO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P185                 | ANAL. MUTAZ. X CISTATIONINURIA  | P185                        | CISTATIONINURIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P186                 | ANAL. MUTAZ. X CISTINOSI BENIGNA O NON NEFROPATICA  | P186                        | CISTINOSI BENIGNA O NON NEFROPATICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P187                 | ANAL. MUTAZ. X CISTINOSI NEFROPATICA  | P187                        | CISTINOSI NEFROPATICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P188                 | ANAL. MUTAZ. X CISTINOSI NEFROPATICA AD ESORDIO TARDIVO   | P188                        | CISTINOSI NEFROPATICA AD ESORDIO TARDIVO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P192                 | ANAL. MUTAZ. X CITRULLINEMIA  | P192                        | CITRULLINEMIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P193                 | ANAL. MUTAZ. X COHEN, SINDROME  | P193                        | COHEN, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P197                 | ANAL. MUTAZ. X COLLAGENE TIPO 2 ACONDROGENESI TIPO 2 IPOCONDROGENESI SEDC CONGENITA SEMD STRUDWICK DISPLASIA DI KNIEST DISPLASIA SPONDILO PERIFERICA SED CON ARTROSI PRECOCE SED CON BREVITÀ METATARSALE (DISPLASIA CZECH) S. DI STICKLER 1 | P197                        | COLLAGENE TIPO 2 ACONDROGENESI TIPO 2 IPOCONDROGENESI SEDC CONGENITA SEMD STRUDWICK DISPLASIA DI KNIEST DISPLASIA SPONDILO PERIFERICA SED CON ARTROSI PRECOCE SED CON BREVITÀ METATARSALE (DISPLASIA CZECH) S. DI STICKLER 1 | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P199                 | ANAL. MUTAZ. X COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO 1 GENE   | P199                        | COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P200                 | ANAL. MUTAZ. X COLOBOMA E ANOMALIE RENALI   | P200                        | COLOBOMA E ANOMALIE RENALI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P202                 | ANAL. MUTAZ. X CONDRODISPLASIA METAFISARIA/SCHMIDT  | P202                        | CONDRODISPLASIA METAFISARIA/SCHMIDT  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P203                 | ANAL. MUTAZ. X CONDRODISPLASIA PUNCTATA   | P203                        | CONDRODISPLASIA PUNCTATA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P204                 | ANAL. MUTAZ. X CONDRODISPLASIA PUNCTATA X-LINKED  | P204                        | CONDRODISPLASIA PUNCTATA X-LINKED  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P206                 | ANAL. MUTAZ. X CONGIUNTIVITE LIGNEA   | P206                        | CONGIUNTIVITE LIGNEA   | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P208                 | ANAL. MUTAZ. X CONVULSIONI BENIGNE INFANTILI/CONVULSIONI INFANTILI E COREOATETOSI PAROSSISTICA | P208                        | CONVULSIONI BENIGNE INFANTILI/CONVULSIONI INFANTILI E COREOATETOSI PAROSSISTICA | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P209                 | ANAL. MUTAZ. X CONVULSIONI SENSIBILI AL PIRIDOSSALE FOSFATO                                    | P209                        | CONVULSIONI SENSIBILI AL PIRIDOSSALE FOSFATO                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P210                 | ANAL. MUTAZ. X COPROPORFIRIA EREDITARIA  | P210                        | COPROPORFIRIA EREDITARIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P211                 | ANAL. MUTAZ. X COREA ACANTOCITOSI  | P211                        | COREA ACANTOCITOSI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P212                 | ANAL. MUTAZ. X COREA FAMILIARE BENIGNA   | P212                        | COREA FAMILIARE BENIGNA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P214                 | ANAL. MUTAZ. X COROIDEREMIA  | P214                        | COROIDEREMIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P215                 | ANAL. MUTAZ. X COSTELLO, SINDROME  | P215                        | COSTELLO, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P216                 | ANAL. MUTAZ. X COWDEN, SINDROME  | P216                        | COWDEN, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P217                 | ANAL. MUTAZ. X CRANIOFRONTONASALE, SINDROME  | P217                        | CRANIOFRONTONASALE, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P220                 | ANAL. MUTAZ. X CRIGLER NAJJAR, SINDROME  | P220                        | CRIGLER NAJJAR, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P222                 | ANAL. MUTAZ. X CURRARINO, SINDROME   | P222                        | CURRARINO, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P223                 | ANAL. MUTAZ. X CUTIS LAXA AR TIPO IIA- (ARCL2A)  | P223                        | CUTIS LAXA AR TIPO IIA- (ARCL2A)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P224                 | ANAL. MUTAZ. X CUTIS LAXA X-LINKED   | P224                        | CUTIS LAXA X-LINKED   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P225                 | ANAL. MUTAZ. X DANON, MALATTIA DI  | P225                        | DANON, MALATTIA DI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P226                 | ANAL. MUTAZ. X DARIER, MALATTIA  | P226                        | DARIER, MALATTIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P230                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA DI ACTH  | P230                        | DEFICIENZA DI ACTH  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P231                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA DI GLUT1, SINDROME   | P231                        | DEFICIENZA DI GLUT1, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P232                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT ALFA-1 ANTITRIPSINA   | P232                        | DEFICIT ALFA-1 ANTITRIPSINA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P237                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO DI LATTASI  | P237                        | DEFICIT CONGENITO DI LATTASI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P238                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO FATTORE VII   | P238                        | DEFICIT CONGENITO FATTORE VII   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P239                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO FATTORE X   | P239                        | DEFICIT CONGENITO FATTORE X   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P240                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO FATTORE XI  | P240                        | DEFICIT CONGENITO FATTORE XI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P242                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CREATINA-TRASPORTO  | P242                        | DEFICIT CREATINA-TRASPORTO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P245                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DEL RECETTORE 1 INTERFERONE GAMMA (IFN-GAMMA-R1)                        | P245                        | DEFICIT DEL RECETTORE 1 INTERFERONE GAMMA (IFN-GAMMA-R1)                        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P246                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELL'ANTAGONISTA DEL RECETTORE DELL'INTERLEUCHINA-1                     | P246                        | DEFICIT DELL'ANTAGONISTA DEL RECETTORE DELL'INTERLEUCHINA-1                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P247                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELL'ATTIVATORE DEL GANGLIOSIDE GM2                                     | P247                        | DEFICIT DELL'ATTIVATORE DEL GANGLIOSIDE GM2                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P248                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELLA FRAZIONE C8 DEL COMPLEMENTO                                       | P248                        | DEFICIT DELLA FRAZIONE C8 DEL COMPLEMENTO                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P251                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI                                 | P251                        | DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI                                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P252                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 11 BETA IDROSSILASI  | P252                        | DEFICIT DI 11 BETA IDROSSILASI  | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P253                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 17 ALFA IDROSSILASI/17,20 LIASI                                 | P253                        | DEFICIT DI 17 ALFA IDROSSILASI/17,20 LIASI                                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P254                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 17 BETA IDROSSILASI   | P254                        | DEFICIT DI 17 BETA IDROSSILASI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P255                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3 BETA IDROSSISTEROIDE DELTA OSSIDORIDUTTASI/SOMERASI           | P255                        | DEFICIT DI 3 BETA IDROSSISTEROIDE DELTA OSSIDORIDUTTASI/SOMERASI           | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P256                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3 BETA IDROSSISTEROIDO DEIDROGENASI                             | P256                        | DEFICIT DI 3 BETA IDROSSISTEROIDO DEIDROGENASI                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P257                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3-FOSFOGLICERATO DEIDROGENASI                                   | P257                        | DEFICIT DI 3-FOSFOGLICERATO DEIDROGENASI                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P258                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3-IDROSSIACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA LUNGA, DEFICIT DI LCHAD | P258                        | DEFICIT DI 3-IDROSSIACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA LUNGA, DEFICIT DI LCHAD | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P259                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3-METILGLUTACONICO, ACIDURIA                                    | P259                        | DEFICIT DI 3-METILGLUTACONICO, ACIDURIA                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P260                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 4-ALFA-PTERINA-CARBINOLAMINA DEIDRATASI                         | P260                        | DEFICIT DI 4-ALFA-PTERINA-CARBINOLAMINA DEIDRATASI                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P261                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 5 ALFA REDUTTASI  | P261                        | DEFICIT DI 5 ALFA REDUTTASI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P262                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 5-OXOPROLINASI  | P262                        | DEFICIT DI 5-OXOPROLINASI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P263                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA CORTA (SCAD)                     | P263                        | DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA CORTA (SCAD)                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P264                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA LUNGA (VLCAD)                    | P264                        | DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA LUNGA (VLCAD)                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P265                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA MEDIA (MCAD)                     | P265                        | DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA MEDIA (MCAD)                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P266                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ADENILSUCCINATO LIASI   | P266                        | DEFICIT DI ADENILSUCCINATO LIASI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P267                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ADENINA DEAMINASI (ADA-SCID)                                    | P267                        | DEFICIT DI ADENINA DEAMINASI (ADA-SCID)                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P268                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ADENINA FOSFORIBOSIL TRANSFERASI                                | P268                        | DEFICIT DI ADENINA FOSFORIBOSIL TRANSFERASI                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P271                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI AMINOACILASI DI TIPO 1  | P271                        | DEFICIT DI AMINOACILASI DI TIPO 1  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P272                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ANTIPLASMINA  | P272                        | DEFICIT DI ANTIPLASMINA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P273                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ARGINASI  | P273                        | DEFICIT DI ARGINASI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P274                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI AROMATASI PLACENTARE  | P274                        | DEFICIT DI AROMATASI PLACENTARE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P275                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI BETA-CHETOTIOLASI   | P275                        | DEFICIT DI BETA-CHETOTIOLASI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P276                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI BETAALANINA SINTETASI   | P276                        | DEFICIT DI BETAALANINA SINTETASI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P277                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI BIOTINIDASI   | P277                        | DEFICIT DI BIOTINIDASI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P278                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI CARBAMILFOSFATO SINTETASI (CPS)                                 | P278                        | DEFICIT DI CARBAMILFOSFATO SINTETASI (CPS)                                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P281                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI CITOCROMO P450 OSSIDOREDUUTTASI                                 | P281                        | DEFICIT DI CITOCROMO P450 OSSIDOREDUUTTASI                                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P282                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI DIIDROPIRIMIDINA DEIDROGENASI                                   | P282                        | DEFICIT DI DIIDROPIRIMIDINA DEIDROGENASI                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P283                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI DIIDROPIRIMINIDASI  | P283                        | DEFICIT DI DIIDROPIRIMINIDASI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P284                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI DIIDROPTERIDINA REDUTTASI                                       | P284                        | DEFICIT DI DIIDROPTERIDINA REDUTTASI                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P285                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI DOPAMINA BETA-IDROSSILASI                                       | P285                        | DEFICIT DI DOPAMINA BETA-IDROSSILASI                                       | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                              | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P286                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI FATTORE V  | P286                        | DEFICIT DI FATTORE V  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P289                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI FRUTTOSIO 1,6-DIFOSFATASI                          | P289                        | DEFICIT DI FRUTTOSIO 1,6-DIFOSFATASI                          | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P290                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GAMMA GLUTAMILCISTEINA SINTETASI                   | P290                        | DEFICIT DI GAMMA GLUTAMILCISTEINA SINTETASI                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P291                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GLICEROLO-CHINASI                                  | P291                        | DEFICIT DI GLICEROLO-CHINASI                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P292                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GLUCOSIO 6 FOSFATO DEIDROGENASI                    | P292                        | DEFICIT DI GLUCOSIO 6 FOSFATO DEIDROGENASI                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P293                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GLUTATIONE SINTETASI                               | P293                        | DEFICIT DI GLUTATIONE SINTETASI                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P294                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GTP CICLOIDROLASI I                                | P294                        | DEFICIT DI GTP CICLOIDROLASI I                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P295                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI HMG-COA LIASI, 3-IDROSSI-3-METILGLUTARICO ACIDURIA | P295                        | DEFICIT DI HMG-COA LIASI, 3-IDROSSI-3-METILGLUTARICO ACIDURIA | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P296                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI IALURONIDASI                                       | P296                        | DEFICIT DI IALURONIDASI                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P297                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI IDROSSILASI AMMINOACIDI AROMATICI                  | P297                        | DEFICIT DI IDROSSILASI AMMINOACIDI AROMATICI                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P298                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI IGA  | P298                        | DEFICIT DI IGA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P299                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI LIPOAMIDE DEIDROGENASI                             | P299                        | DEFICIT DI LIPOAMIDE DEIDROGENASI                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P300                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI METILCOBALAMINA, TIPO CBL E                        | P300                        | DEFICIT DI METILCOBALAMINA, TIPO CBL E                        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P301                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI METILCOBALAMINA, TIPO CBL G                        | P301                        | DEFICIT DI METILCOBALAMINA, TIPO CBL G                        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P302                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI METIONINA ADENOSILTRANSFERASI                      | P302                        | DEFICIT DI METIONINA ADENOSILTRANSFERASI                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P303                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI MEVALONATO CHINASI (MKD)                           | P303                        | DEFICIT DI MEVALONATO CHINASI (MKD)                           | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P304                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI MONOAMINA OSSIDASI                                 | P304                        | DEFICIT DI MONOAMINA OSSIDASI                                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P305                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI N-ACETILGLUCOSAMIN-1-FOSFOTRASFERASI               | P305                        | DEFICIT DI N-ACETILGLUCOSAMIN-1-FOSFOTRASFERASI               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P306                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI N-ACETILGLUTAMMATO SINTETASI (NAGS)                | P306                        | DEFICIT DI N-ACETILGLUTAMMATO SINTETASI (NAGS)                | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P307                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI OLOCARBOSSILASI SINTETASI (HLCS)                   | P307                        | DEFICIT DI OLOCARBOSSILASI SINTETASI (HLCS)                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P308                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ORNITINA AMINOTRASFERASI                           | P308                        | DEFICIT DI ORNITINA AMINOTRASFERASI                           | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P309                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ORNITINA TRANSCARBAMILASI                          | P309                        | DEFICIT DI ORNITINA TRANSCARBAMILASI                          | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P310                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PIRIMIDINA 5' NUCLEOTIDASI                         | P310                        | DEFICIT DI PIRIMIDINA 5' NUCLEOTIDASI                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P313                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROLIDASI  | P313                        | DEFICIT DI PROLIDASI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P314                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP A, MALATTIA DI KRABBE              | P314                        | DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP A, MALATTIA DI KRABBE              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P315                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP B, LEUCODISTROFIA METACROMATICA    | P315                        | DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP B, LEUCODISTROFIA METACROMATICA    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P316                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP C, MALATTIA DI GAUCHER             | P316                        | DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP C, MALATTIA DI GAUCHER             | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P319                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROTROMBINA  | P319                        | DEFICIT DI PROTROMBINA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P320                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI SACCAROPINA DEIDROGENASI                           | P320                        | DEFICIT DI SACCAROPINA DEIDROGENASI                           | ALL 4 GEN A        |



ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                                      | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P322                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI SUCCINIL COA: 3-CHETOACIDICA COA TRANSFERASI               | P322                        | DEFICIT DI SUCCINIL COA: 3-CHETOACIDICA COA TRANSFERASI               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P323                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI TIROSINA IDROSSILASI                                       | P323                        | DEFICIT DI TIROSINA IDROSSILASI                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P324                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI TRANSCOBALAMINA II   | P324                        | DEFICIT DI TRANSCOBALAMINA II   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P325                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI TRASPORTO DELLA CARNITINA                                  | P325                        | DEFICIT DI TRASPORTO DELLA CARNITINA                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P326                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI TRASPORTO FOLATI   | P326                        | DEFICIT DI TRASPORTO FOLATI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P327                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI UREIDOPROPIONASI   | P327                        | DEFICIT DI UREIDOPROPIONASI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P328                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT FAMILIARE DI APOLIPOPROTEINA C II                             | P328                        | DEFICIT FAMILIARE DI APOLIPOPROTEINA C II                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P329                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI EPATICA                                   | P329                        | DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI EPATICA                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P330                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA                              | P330                        | DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P335                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT MULTIPO DI SOLFATASI  | P335                        | DEFICIT MULTIPO DI SOLFATASI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P336                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT PIRUVATO CARBOSSILASI   | P336                        | DEFICIT PIRUVATO CARBOSSILASI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P338                 | ANAL. MUTAZ. X DEGENERAZIONE MACULARE SENILE   | P338                        | DEGENERAZIONE MACULARE SENILE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P340                 | ANAL. MUTAZ. X DEMENZA FRONTOTEMPORALE CON MALATTIA DEL MOTONEURONE                  | P340                        | DEMENTIA FRONTOTEMPORALE CON MALATTIA DEL MOTONEURONE                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P341                 | ANAL. MUTAZ. X DENTINOGENESI IMPERFETTA  | P341                        | DENTINOGENESI IMPERFETTA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P342                 | ANAL. MUTAZ. X DENYS-DRASH, SINDROME   | P342                        | DENYS-DRASH, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P343                 | ANAL. MUTAZ. X DERMOPATIA RESTRITTIVA LETALE (LRD)                                   | P343                        | DERMOPATIA RESTRITTIVA LETALE (LRD)                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P344                 | ANAL. MUTAZ. X DI GEORGE, SINDROME   | P344                        | DI GEORGE, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P345                 | ANAL. MUTAZ. X DIABETE INSIPIDO CENTRALE   | P345                        | DIABETE INSIPIDO CENTRALE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P346                 | ANAL. MUTAZ. X DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) AUTOSOM                            | P346                        | DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) AUTOSOM                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P347                 | ANAL. MUTAZ. X DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) X-LINKED                           | P347                        | DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) X-LINKED                           | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P349                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLA SINTESI DELL'N GLICANO                                  | P349                        | DIFETTI DELLA SINTESI DELL'N GLICANO                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P354                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) CON IPERCHERATOSI PALMOPLANTARE | P354                        | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) CON IPERCHERATOSI PALMOPLANTARE | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P355                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTO SACRALE CON MENINGOCELE ANTERIORE                             | P355                        | DIFETTO SACRALE CON MENINGOCELE ANTERIORE                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P356                 | ANAL. MUTAZ. X DIPENDENZA DALLA VITAMINA B6  | P356                        | DIPENDENZA DALLA VITAMINA B6  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P360                 | ANAL. MUTAZ. X DISCHERATOSI CONGENITA LEGATA ALL'X                                   | P360                        | DISCHERATOSI CONGENITA LEGATA ALL'X                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P361                 | ANAL. MUTAZ. X DISCROMATOSI SIMMETRICA EREDITARIA 1 (DSH) E AICARDI GOUTIERES        | P361                        | DISCROMATOSI SIMMETRICA EREDITARIA 1 (DSH) E AICARDI GOUTIERES        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P363                 | ANAL. MUTAZ. X DISGENESIA DELLA LAMINA DI BOWMAN                                     | P363                        | DISGENESIA DELLA LAMINA DI BOWMAN                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P364                 | ANAL. MUTAZ. X DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE             | P364                        | DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE             | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P365                 | ANAL. MUTAZ. X DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER CON GRAVI SCHISI FACCIALI             | P365                        | DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER CON GRAVI SCHISI FACCIALI             | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P366                 | ANAL. MUTAZ. X DISOSTOSI CLEIDOCRANICA  | P366                        | DISOSTOSI CLEIDOCRANICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P367                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA  | P367                        | DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P368                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA DIASTROFICA  | P368                        | DISPLASIA DIASTROFICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P369                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA  | P369                        | DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P371                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA ANIDROTICA CON IMMUNODEFICIENZA A T-CELL (EDA-ID)                  | P371                        | DISPLASIA ECTODERMICA ANIDROTICA CON IMMUNODEFICIENZA A T-CELL (EDA-ID)                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P372                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA X-LINKED   | P372                        | DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA X-LINKED   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P373                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA/CLOUSTON, SINDROME (HED2)                              | P373                        | DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA/CLOUSTON, SINDROME (HED2)                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P374                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA, ANCHILOBLEFARON, PALATOSCHISI                                     | P374                        | DISPLASIA ECTODERMICA, ANCHILOBLEFARON, PALATOSCHISI                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P376                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA EPIFISARIA TARDA X-LINKED  | P376                        | DISPLASIA EPIFISARIA TARDA X-LINKED  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P377                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA FIBROSA POLIOSTOTICA   | P377                        | DISPLASIA FIBROSA POLIOSTOTICA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P378                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA FRONTONASALE   | P378                        | DISPLASIA FRONTONASALE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P380                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA METATROPICA E SINDROMI ASSOCIATE   | P380                        | DISPLASIA METATROPICA E SINDROMI ASSOCIATE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P381                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA OCULODENTOOSSEA  | P381                        | DISPLASIA OCULODENTOOSSEA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P382                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA OSSEA SCLEROSANTE  | P382                        | DISPLASIA OSSEA SCLEROSANTE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P383                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA   | P383                        | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P384                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA CON DEFICIT DI IMMUNITA CELLULARE                 | P384                        | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA CON DEFICIT DI IMMUNITA CELLULARE                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P385                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA DI MAROTEAUX  | P385                        | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA DI MAROTEAUX  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P386                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA   | P386                        | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P387                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA AUTOSOMICA DOMINANTE                                  | P387                        | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA AUTOSOMICA DOMINANTE                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P388                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA AUTOSOMICA RECESSIVA                                  | P388                        | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA AUTOSOMICA RECESSIVA                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P389                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA X LINKED  | P389                        | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA X LINKED  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P390                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOMETAFISARIA CON ALTERAZIONI ENCONDROMATOSE (SPONDILOENCONDRODISPLASIA) | P390                        | DISPLASIA SPONDILOMETAFISARIA CON ALTERAZIONI ENCONDROMATOSE (SPONDILOENCONDRODISPLASIA) | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P391                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA TANATOFORA   | P391                        | DISPLASIA TANATOFORA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P392                 | ANAL. MUTAZ. X DISTONIA DOPA SENSIBILE DA DEFICIT DI SEPTIARINA REDUTTASI                               | P392                        | DISTONIA DOPA SENSIBILE DA DEFICIT DI SEPTIARINA REDUTTASI                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P393                 | ANAL. MUTAZ. X DISTONIA MIOCLONICA  | P393                        | DISTONIA MIOCLONICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P396                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA CORNEO RETINICA DEL CRISTALLINO DI BIETTI                                      | P396                        | DISTROFIA CORNEO RETINICA DEL CRISTALLINO DI BIETTI                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P397                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA DEI CONI   | P397                        | DISTROFIA DEI CONI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P400                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA IALINA DELLA RETINA  | P400                        | DISTROFIA IALINA DELLA RETINA  | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P402                 | ANAL. MUTAZ. X Distrofia muscolare congenita   | P402                        | DISTROFIA MUSCOLARE CONGENITA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P405                 | ANAL. MUTAZ. X Distrofia muscolare dei cingoli 2B (LGMD2B) e miopatia di Myoshi  | P405                        | DISTROFIA MUSCOLARE DEI CINGOLI 2B (LGMD2B) E MIOPATIA DI MYOSHI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P406                 | ANAL. MUTAZ. X Distrofia muscolare di Duchenne-Becker  | P406                        | DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE-BECKER  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P408                 | ANAL. MUTAZ. X Distrofia muscolare di Fukuyama   | P408                        | DISTROFIA MUSCOLARE DI FUKUYAMA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P410                 | ANAL. MUTAZ. X Distrofia oculofaringea   | P410                        | DISTROFIA OCULOFARINGEA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P411                 | ANAL. MUTAZ. X Distrofia retinica ereditaria con fundus albipunctatus  | P411                        | DISTROFIA RETINICA EREDITARIA CON FUNDUS ALBIPUNCTATUS  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P416                 | ANAL. MUTAZ. X Disturbi del ciclo dell'urea  | P416                        | DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P417                 | ANAL. MUTAZ. X Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi   | P417                        | DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P418                 | ANAL. MUTAZ. X Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati (escluso: diabete mellito)   | P418                        | DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P419                 | ANAL. MUTAZ. X Disturbi del metabolismo intermedio degli acidi grassi e dei mitocondri   | P419                        | DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P421                 | ANAL. MUTAZ. X Disturbo del linguaggio/disprassia verbale  | P421                        | DISTURBO DEL LINGUAGGIO/DISPRASSIA VERBALE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P429                 | ANAL. MUTAZ. X Emofilia A  | P429                        | EMOFILIA A  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P430                 | ANAL. MUTAZ. X Emofilia B  | P430                        | EMOFILIA B  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P432                 | ANAL. MUTAZ. X Emoglobinuria parossistica notturna   | P432                        | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P433                 | ANAL. MUTAZ. X Encefalomiopatia etilmalonica   | P433                        | ENCEFALOMIOPATIA ETILMALONICA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P435                 | ANAL. MUTAZ. X Encefalopatia epilettica precoce  | P435                        | ENCEFALOPATIA EPILETTICA PRECOCE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P437                 | ANAL. MUTAZ. X Epidermolisi bollosa distrofica   | P437                        | EPIDERMOLISI BOLLOSA DISTROFICA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P442                 | ANAL. MUTAZ. X Epidermolisi bollosa semplice da deficit di plectina  | P442                        | EPIDERMOLISI BOLLOSA SEMPLICE DA DEFICIT DI PLECTINA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P443                 | ANAL. MUTAZ. X Epidermolisi bollosa simplex con distrofia muscolare  | P443                        | EPIDERMOLISI BOLLOSA SIMPLEX CON DISTROFIA MUSCOLARE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P444                 | ANAL. MUTAZ. X Epidermolisi bollosa simplex tipo Ogna  | P444                        | EPIDERMOLISI BOLLOSA SIMPLEX TIPO OGNA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P445                 | ANAL. MUTAZ. X Epilessia del lobo temporale laterale (ADLTE) epilessia parziale con sintomi auditivi - ADLTE   | P445                        | EPILESSIA DEL LOBO TEMPORALE LATERALE (ADLTE) EPILESSIA PARZIALE CON SINTOMI AUDITIVI - ADLTE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P446                 | ANAL. MUTAZ. X Epilessia dipendente dalla piridossina  | P446                        | EPILESSIA DIPENDENTE DALLA PIRIDOSSINA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P448                 | ANAL. MUTAZ. X Epilessia infantile familiare benigna   | P448                        | EPILESSIA INFANTILE FAMILIARE BENIGNA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P449                 | ANAL. MUTAZ. X Epilessia mioclonica giovanile (JME)  | P449                        | EPILESSIA MIOCLONICA GIOVANILE (JME)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P451                 | ANAL. MUTAZ. X Epilessia progressiva mioclonica  | P451                        | EPILESSIA PROGRESSIVA MIOCLONICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P453                 | ANAL. MUTAZ. X Eritrocheratodermia simmetrica progressiva  | P453                        | ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | 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 | P457                        | ETEROTOPIA PERIVENTRICOLARE X-LINKED SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE TIPO I E II SINDROME DI MELNICK-NEEDLES DISPLASIA FRONTO-METAFISALE ETEROTOPIA PERIVENTRICOLARE | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P459                 | ANAL. MUTAZ. X Fabry, malattia   | P459                        | FABRY, MALATTIA   | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P460                 | ANAL. MUTAZ. X FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (FMF)                                       | P460                        | FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (FMF)                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P461                 | ANAL. MUTAZ. X FENILCHETONURIA O IPERFENILALANINEMIA/DEFICIT DI FENILALANINA IDROSSILASI | P461                        | FENILCHETONURIA O IPERFENILALANINEMIA/DEFICIT DI FENILALANINA IDROSSILASI | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P464                 | ANAL. MUTAZ. X FIBROSI CISTICA   | P464                        | FIBROSI CISTICA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P467                 | ANAL. MUTAZ. X FRASIER, SINDROME   | P467                        | FRASIER, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P468                 | ANAL. MUTAZ. X FRAXE, SINDROME   | P468                        | FRAXE, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P470                 | ANAL. MUTAZ. X FUCOSIDOSI  | P470                        | FUCOSIDOSI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P471                 | ANAL. MUTAZ. X GALATTOSEMIA  | P471                        | GALATTOSEMIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P472                 | ANAL. MUTAZ. X GALATTOSIALIDOSI, DEFICIT COMBINATO BETA GALATTOSIDASI/NEURAMINIDASI      | P472                        | GALATTOSIALIDOSI, DEFICIT COMBINATO BETA GALATTOSIDASI/NEURAMINIDASI      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P473                 | ANAL. MUTAZ. X GANGLIOSIDOSI GM1, DEFICIT BETA-GALATTOSIDASI                             | P473                        | GANGLIOSIDOSI GM1, DEFICIT BETA-GALATTOSIDASI                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P474                 | ANAL. MUTAZ. X GAUCHER, MALATTIA/DEFICIT DI BETA-GLUCOSIDASI                             | P474                        | GAUCHER, MALATTIA/DEFICIT DI BETA-GLUCOSIDASI                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P475                 | ANAL. MUTAZ. X GILBERT, SINDROME   | P475                        | GILBERT, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P478                 | ANAL. MUTAZ. X GLUTATIONEMIA   | P478                        | GLUTATIONEMIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P480                 | ANAL. MUTAZ. X GRANULOMATOSI CRONICA X-LINKED  | P480                        | GRANULOMATOSI CRONICA X-LINKED  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P482                 | ANAL. MUTAZ. X GREENBERG, DISPLASIA SCHELETRICA  | P482                        | GREENBERG, DISPLASIA SCHELETRICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P483                 | ANAL. MUTAZ. X HAILEY-HAILEY, MALATTIA   | P483                        | HAILEY-HAILEY, MALATTIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P484                 | ANAL. MUTAZ. X HAJDU CHENEY, SINDROME  | P484                        | HAJDU CHENEY, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P485                 | ANAL. MUTAZ. X HALLERVORDEN-SPATZ, SINDROME  | P485                        | HALLERVORDEN-SPATZ, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P486                 | ANAL. MUTAZ. X HAWKINSINURIA   | P486                        | HAWKINSINURIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P487                 | ANAL. MUTAZ. X HOLT-ORAM, SINDROME   | P487                        | HOLT-ORAM, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P488                 | ANAL. MUTAZ. X HUNTINGTON, MALATTIA  | P488                        | HUNTINGTON, MALATTIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P489                 | ANAL. MUTAZ. X IDROSSICHINURENINURIA   | P489                        | IDROSSICHINURENINURIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P490                 | ANAL. MUTAZ. X IL2RA DEFICIENZA  | P490                        | IL2RA DEFICIENZA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P495                 | ANAL. MUTAZ. X INCONTINENTIA PIGMENTI  | P495                        | INCONTINENTIA PIGMENTI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P496                 | ANAL. MUTAZ. X INCONTINENTIA PIGMENTI NEONATALE  | P496                        | INCONTINENTIA PIGMENTI NEONATALE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P497                 | ANAL. MUTAZ. X INCONTINENTIA PIGMENTI TIPO II  | P497                        | INCONTINENTIA PIGMENTI TIPO II  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P498                 | ANAL. MUTAZ. X INFERTILITÀ MASCHILE CATSPER-RELATA                                       | P498                        | INFERTILITÀ MASCHILE CATSPER-RELATA                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P499                 | ANAL. MUTAZ. X INSENSIBILITÀ AGLI ANDROGENI, SINDROME (AIS)                              | P499                        | INSENSIBILITÀ AGLI ANDROGENI, SINDROME (AIS)                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P500                 | ANAL. MUTAZ. X INSENSIBILITÀ AL DOLORE   | P500                        | INSENSIBILITÀ AL DOLORE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P502                 | ANAL. MUTAZ. X INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO (HFI), DEFICIT DI ALDOLASI B         | P502                        | INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO (HFI), DEFICIT DI ALDOLASI B         | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P503                 | ANAL. MUTAZ. X INTOLLERANZA EREDITARIA AL LATTOSIO  | P503                        | INTOLLERANZA EREDITARIA AL LATTOSIO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P504                 | ANAL. MUTAZ. X INTOLLERANZA LISINURICA ALLE PROTEINE                                      | P504                        | INTOLLERANZA LISINURICA ALLE PROTEINE                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P509                 | ANAL. MUTAZ. X IPERALDOSTERONISMO FAMILIARE TIPO III                                      | P509                        | IPERALDOSTERONISMO FAMILIARE TIPO III                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P510                 | ANAL. MUTAZ. X IPERAMMONIEMIA EREDITARIA  | P510                        | IPERAMMONIEMIA EREDITARIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P511                 | ANAL. MUTAZ. X IPERARGININEMIA  | P511                        | IPERARGININEMIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P512                 | ANAL. MUTAZ. X IPERATTIVITA DI FOSFORIBOSIL-PIROFOSFATO SINTETASI 1 GENE                  | P512                        | IPERATTIVITA DI FOSFORIBOSIL-PIROFOSFATO SINTETASI 1 GENE                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P513                 | ANAL. MUTAZ. X IPERCALCEMIA INFANTILE IDIOPATICA  | P513                        | IPERCALCEMIA INFANTILE IDIOPATICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P516                 | ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIA AR TIPO 3   | P516                        | IPERCOLESTEROLEMIA AR TIPO 3   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P517                 | ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE TIPO 2, DEFICIT DI APOLIPOPROTEINA B          | P517                        | IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE TIPO 2, DEFICIT DI APOLIPOPROTEINA B          | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P520                 | ANAL. MUTAZ. X IPERFERRITINEMIA-CATARATTA, SINDROME                                       | P520                        | IPERFERRITINEMIA-CATARATTA, SINDROME                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P522                 | ANAL. MUTAZ. X IPERISTIDINEMIA 1 GENE   | P522                        | IPERISTIDINEMIA 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P524                 | ANAL. MUTAZ. X IPERLIPOPROTEINEMIA TIPO IA  | P524                        | IPERLIPOPROTEINEMIA TIPO IA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P525                 | ANAL. MUTAZ. X IPERLISINEMIA FAMILIARE 1 GENE   | P525                        | IPERLISINEMIA FAMILIARE 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P526                 | ANAL. MUTAZ. X IPERMETIONINEMIA 1 GENE  | P526                        | IPERMETIONINEMIA 1 GENE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P528                 | ANAL. MUTAZ. X IPERROSSALURIA PRIMARIA TIPO I 1 GENE                                      | P528                        | IPERROSSALURIA PRIMARIA TIPO I 1 GENE                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P529                 | ANAL. MUTAZ. X IPERROSSALURIA PRIMARIA TIPO II 1 GENE                                     | P529                        | IPERROSSALURIA PRIMARIA TIPO II 1 GENE                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P530                 | ANAL. MUTAZ. X IPERPARATIROIDISMO FAMILIARE ISOLATO                                       | P530                        | IPERPARATIROIDISMO FAMILIARE ISOLATO                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P531                 | ANAL. MUTAZ. X IPERPARATIROIDISMO NEONATALE SEVERO  | P531                        | IPERPARATIROIDISMO NEONATALE SEVERO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P533                 | ANAL. MUTAZ. X IPERPLASIA SURRENALICA LIPOIDE CONGENITA 1 GENE                            | P533                        | IPERPLASIA SURRENALICA LIPOIDE CONGENITA 1 GENE                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P534                 | ANAL. MUTAZ. X IPERPROLINEMIA TIPO I (HPI) 1 GENE   | P534                        | IPERPROLINEMIA TIPO I (HPI) 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P535                 | ANAL. MUTAZ. X IPERPROLINEMIA TIPO II (HPII) 1 GENE                                       | P535                        | IPERPROLINEMIA TIPO II (HPII) 1 GENE                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P536                 | ANAL. MUTAZ. X IPERTERMIA MALIGNA   | P536                        | IPERTERMIA MALIGNA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P537                 | ANAL. MUTAZ. X IPERTIROIDISMO NON AUTOIMMUNE  | P537                        | IPERTIROIDISMO NON AUTOIMMUNE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P542                 | ANAL. MUTAZ. X IPOALFA LIPOPROTEINEMIA/ MALATTIA DI TANGIER E DEFICIENZA FAMILIARE DI HDL | P542                        | IPOALFA LIPOPROTEINEMIA/ MALATTIA DI TANGIER E DEFICIENZA FAMILIARE DI HDL | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P543                 | ANAL. MUTAZ. X IPOBETA LIPOPROTEINEMIA ABETALIPOPROTEINEMIA (ABL)                         | P543                        | IPOBETA LIPOPROTEINEMIA ABETALIPOPROTEINEMIA (ABL)                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P546                 | ANAL. MUTAZ. X IPOCONDROPLASIA  | P546                        | IPOCONDROPLASIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P547                 | ANAL. MUTAZ. X IPOFOSFATASIA DELL'INFANZIA  | P547                        | IPOFOSFATASIA DELL'INFANZIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P548                 | ANAL. MUTAZ. X IPOFOSFATASIA PERINATALE (LETALE)  | P548                        | IPOFOSFATASIA PERINATALE (LETALE)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P549                 | ANAL. MUTAZ. X IPOFOSFATEMIA X-LINKED   | P549                        | IPOFOSFATEMIA X-LINKED   | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                                      | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P550                 | ANAL. MUTAZ. X IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO   | P550                        | IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P551                 | ANAL. MUTAZ. X IPOMELANOSI DI ITO  | P551                        | IPOMELANOSI DI ITO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P552                 | ANAL. MUTAZ. X IPOPARATIROIDISMO   | P552                        | IPOPARATIROIDISMO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P553                 | ANAL. MUTAZ. X IPOPLASIA CARTILAGINE-CAPELLI, DISPLASIA ANAUXETICA                   | P553                        | IPOPLASIA CARTILAGINE-CAPELLI, DISPLASIA ANAUXETICA                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P554                 | ANAL. MUTAZ. X IPOPLASIA FOCALE DERMICA  | P554                        | IPOPLASIA FOCALE DERMICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P555                 | ANAL. MUTAZ. X IPOPLASIA SURRENALE CONGENITA ASSOCIATA A IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO | P555                        | IPOPLASIA SURRENALE CONGENITA ASSOCIATA A IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P556                 | ANAL. MUTAZ. X IPOTIROIDISMO CONGENITO   | P556                        | IPOTIROIDISMO CONGENITO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P557                 | ANAL. MUTAZ. X IPOTRANSFERRINEMIA FAMILIARE  | P557                        | IPOTRANSFERRINEMIA FAMILIARE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P558                 | ANAL. MUTAZ. X IRIDA (IRON REFRACTORY IRON DEFICIENCY ANEMIA-IRIDA) SINDROME         | P558                        | IRIDA (IRON REFRACTORY IRON DEFICIENCY ANEMIA-IRIDA) SINDROME         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P559                 | ANAL. MUTAZ. X ISTIOCITOSI X 1 GENE  | P559                        | ISTIOCITOSI X 1 GENE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P562                 | ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI EPIDERMOLITICA SUPERFICIALE                                   | P562                        | ITTIOSI EPIDERMOLITICA SUPERFICIALE                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P563                 | ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI HYSTRIX CURTH MACKLIN TYPE                                    | P563                        | ITTIOSI HYSTRIX CURTH MACKLIN TYPE                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P564                 | ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI X-LINKED  | P564                        | ITTIOSI X-LINKED  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P567                 | ANAL. MUTAZ. X KBG, SINDROME   | P567                        | KBG, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P570                 | ANAL. MUTAZ. X KEUTEL, SINDROME  | P570                        | KEUTEL, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P572                 | ANAL. MUTAZ. X KINDLER, SINDROME   | P572                        | KINDLER, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P573                 | ANAL. MUTAZ. X KOSTMANN, SINDROME  | P573                        | KOSTMANN, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P574                 | ANAL. MUTAZ. X KRABBE, MALATTIA  | P574                        | KRABBE, MALATTIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P575                 | ANAL. MUTAZ. X LARON, SINDROME/INSENSIBILITÀ AL GH                                   | P575                        | LARON, SINDROME/INSENSIBILITÀ AL GH                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P576                 | ANAL. MUTAZ. X LEGIUS, SINDROME  | P576                        | LEGIUS, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P579                 | ANAL. MUTAZ. X LEPRECAUNISMO   | P579                        | LEPRECAUNISMO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P580                 | ANAL. MUTAZ. X LERI-WEILL, SINDROME/BASSA STATURA NON SINDROMICA                     | P580                        | LERI-WEILL, SINDROME/BASSA STATURA NON SINDROMICA                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P581                 | ANAL. MUTAZ. X LESCH-NYHAN, SINDROME   | P581                        | LESCH-NYHAN, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P585                 | ANAL. MUTAZ. X LEUCODISTROFIA METACROMATICA  | P585                        | LEUCODISTROFIA METACROMATICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P587                 | ANAL. MUTAZ. X LEUCOENCEFALOPATIA E EPILESSIA (DEFICIT DI MTHFR)                     | P587                        | LEUCOENCEFALOPATIA E EPILESSIA (DEFICIT DI MTHFR)                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P588                 | ANAL. MUTAZ. X LI-FRAUMENI, SINDROME   | P588                        | LI-FRAUMENI, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P591                 | ANAL. MUTAZ. X LINFOISTIOCITOSI EMOFAGOCITICA FAMILIARE (FHL2)                       | P591                        | LINFOISTIOCITOSI EMOFAGOCITICA FAMILIARE (FHL2)                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P592                 | ANAL. MUTAZ. X LINFOPROLIFERATIVA X-LINKED2, SINDROME (XLP2)                         | P592                        | LINFOPROLIFERATIVA X-LINKED2, SINDROME (XLP2)                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P594                 | ANAL. MUTAZ. X LINFOPROLIFERATIVA X-LINKED, SINDROME (XLP)                           | P594                        | LINFOPROLIFERATIVA X-LINKED, SINDROME (XLP)                           | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P595                 | ANAL. MUTAZ. X LIPODISTROFIA CON DISPLASIA MANDIBOLOACRALE TIPO B   | P595                        | LIPODISTROFIA CON DISPLASIA MANDIBOLOACRALE TIPO B   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P598                 | ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA (AGIRIA/PACHIGIRIA) TIPO I   | P598                        | LISSENCEFALIA (AGIRIA/PACHIGIRIA) TIPO I   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P600                 | ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA CON MICROCEFALIA SEVERA (NORMAN ROBERTS)   | P600                        | LISSENCEFALIA CON MICROCEFALIA SEVERA (NORMAN ROBERTS)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P601                 | ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA DI MILLER-DIEKER, DA DELEZIONE 17P13.3   | P601                        | LISSENCEFALIA DI MILLER-DIEKER, DA DELEZIONE 17P13.3   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P604                 | ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA X LINKED   | P604                        | LISSENCEFALIA X LINKED   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P605                 | ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA X-LINKED CON GENITALI AMBIGUI - SINDROME DEGLI SPASMI INFANTILI X-LINKED - SINDROME DI WEST - EPILESSIA MIOCLONICA X-LINKED CON SPASTICITÀ E RITARDO MENTALE | P605                        | LISSENCEFALIA X-LINKED CON GENITALI AMBIGUI - SINDROME DEGLI SPASMI INFANTILI X-LINKED - SINDROME DI WEST - EPILESSIA MIOCLONICA X-LINKED CON SPASTICITÀ E RITARDO MENTALE | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P606                 | ANAL. MUTAZ. X LOWE, SINDROME   | P606                        | LOWE, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P608                 | ANAL. MUTAZ. X MACROCEFALIA E AUTISMO   | P608                        | MACROCEFALIA E AUTISMO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P610                 | ANAL. MUTAZ. X MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO   | P610                        | MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P611                 | ANAL. MUTAZ. X MALASSORBIMENTO CONGENITO GLUCOSIO - GALATTOSIO  | P611                        | MALASSORBIMENTO CONGENITO GLUCOSIO - GALATTOSIO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P612                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DA ACCUMULO DEGLI ESTERI DEL COLESTEROLO  | P612                        | MALATTIA DA ACCUMULO DEGLI ESTERI DEL COLESTEROLO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P614                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DA MUTAZIONE DEL GENE MYH9  | P614                        | MALATTIA DA MUTAZIONE DEL GENE MYH9  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P615                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DA RITENZIONE DEI CHILOMICRONI  | P615                        | MALATTIA DA RITENZIONE DEI CHILOMICRONI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P616                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DEI GANGLI BASALI RESPONSIVO ALLA BIOTINA   | P616                        | MALATTIA DEI GANGLI BASALI RESPONSIVO ALLA BIOTINA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P619                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI ALPERS   | P619                        | MALATTIA DI ALPERS   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P621                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2 (AR-CMT2)  | P621                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2 (AR-CMT2)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P622                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B (AR-CMT2B)  | P622                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B (AR-CMT2B)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P623                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B1 (AR-CMT2B1)  | P623                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B1 (AR-CMT2B1)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P624                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B2 (AR-CMT2B2)  | P624                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B2 (AR-CMT2B2)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P625                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2C (AR-CMT2C)  | P625                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2C (AR-CMT2C)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P627                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4A (CMT4A)   | P627                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4A (CMT4A)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P628                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4B1 (CMT4B1)   | P628                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4B1 (CMT4B1)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P629                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4B2 (CMT4B2)   | P629                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4B2 (CMT4B2)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P630                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4C (CMT4C) 1 GENE  | P630                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4C (CMT4C) 1 GENE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P631                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4D (CMT4D) 1 GENE  | P631                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4D (CMT4D) 1 GENE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P632                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4E (CMT4E) 1 GENE  | P632                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4E (CMT4E) 1 GENE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P633                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4F (CMT4F) 1 GENE  | P633                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4F (CMT4F) 1 GENE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P634                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4G (CMT4G) 1 GENE  | P634                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4G (CMT4G) 1 GENE  | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P635                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4H (CMT4H) 1 GENE | P635                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4H (CMT4H) 1 GENE | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P636                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH TIPO 1E 1 GENE                              | P636                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH TIPO 1E 1 GENE                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P637                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI DENT 2  | P637                        | MALATTIA DI DENT 2  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P638                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI FARBER 1 GENE   | P638                        | MALATTIA DI FARBER 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P639                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI HARTNUP 1 GENE  | P639                        | MALATTIA DI HARTNUP 1 GENE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P644                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI NIEMANN PICK TIPO B 1 GENE                                      | P644                        | MALATTIA DI NIEMANN PICK TIPO B 1 GENE                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P645                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI NIEMANN-PICK 1 GENE   | P645                        | MALATTIA DI NIEMANN-PICK 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P646                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI NIEMANN-PICK TIPO A 1 GENE                                      | P646                        | MALATTIA DI NIEMANN-PICK TIPO A 1 GENE                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P647                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI NORRIE 1 GENE   | P647                        | MALATTIA DI NORRIE 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P648                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER 1 GENE                                     | P648                        | MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER 1 GENE                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P649                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER AD ESORDIO TARDIVO 1 GENE                  | P649                        | MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER AD ESORDIO TARDIVO 1 GENE                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P650                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER CLASSICA X-LINKED 1 GENE                   | P650                        | MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER CLASSICA X-LINKED 1 GENE                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P651                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER DI TIPO ACUTO INFANTILE 1 GENE             | P651                        | MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER DI TIPO ACUTO INFANTILE 1 GENE             | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P653                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI POMPE, DEFICIT DI MALTASI ACIDA, DEFICIT DI ALFA-GLUCOSIDASI    | P653                        | MALATTIA DI POMPE, DEFICIT DI MALTASI ACIDA, DEFICIT DI ALFA-GLUCOSIDASI    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P655                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI SANDHOFF 1 GENE   | P655                        | MALATTIA DI SANDHOFF 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P656                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI SCHINDLER 1 GENE  | P656                        | MALATTIA DI SCHINDLER 1 GENE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P657                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI SCHINDLER TIPO I 1 GENE   | P657                        | MALATTIA DI SCHINDLER TIPO I 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P658                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI SCHINDLER TIPO II 1 GENE  | P658                        | MALATTIA DI SCHINDLER TIPO II 1 GENE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P659                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI SCHINDLER TIPO III 1 GENE                                       | P659                        | MALATTIA DI SCHINDLER TIPO III 1 GENE                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P662                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND 1 GENE   | P662                        | MALATTIA DI VON WILLEBRAND 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P663                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 1 1 GENE                                    | P663                        | MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 1 1 GENE                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P664                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2 1 GENE                                    | P664                        | MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2 1 GENE                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P665                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2A 1 GENE                                   | P665                        | MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2A 1 GENE                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P666                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2B 1 GENE                                   | P666                        | MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2B 1 GENE                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P667                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2M 1 GENE                                   | P667                        | MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2M 1 GENE                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P668                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2N 1 GENE                                   | P668                        | MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2N 1 GENE                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P669                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 3 1 GENE                                    | P669                        | MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 3 1 GENE                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P670                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI WAGNER 1 GENE   | P670                        | MALATTIA DI WAGNER 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P671                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA HB SC 1 GENE   | P671                        | MALATTIA HB SC 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |



ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P672                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA HUNTINGTON-LIKE TIPO 2 1 GENE   | P672                        | MALATTIA HUNTINGTON-LIKE TIPO 2 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P673                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA VENO-OCCLUSIVA EPATICA CON IMMUNODEFICIENZA 1 GENE                                    | P673                        | MALATTIA VENO-OCCLUSIVA EPATICA CON IMMUNODEFICIENZA 1 GENE                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P677                 | ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONE DI ARNOLD-CHIARI DI TIPO II 1 GENE   | P677                        | MALFORMAZIONE DI ARNOLD-CHIARI DI TIPO II 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P679                 | ANAL. MUTAZ. X MALONICO ACIDURIA, DEFICIT DI MALONIL-COA DECARBOSSILASI                                       | P679                        | MALONICO ACIDURIA, DEFICIT DI MALONIL-COA DECARBOSSILASI                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P680                 | ANAL. MUTAZ. X MANNOSIDOSI TIPO I   | P680                        | MANNOSIDOSI TIPO I   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P682                 | ANAL. MUTAZ. X MCCUNE-ALBRIGHT, SINDROME  | P682                        | MCCUNE-ALBRIGHT, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P685                 | ANAL. MUTAZ. X MELAS, SINDROME (MIOPATIA MITOCONDRIALE, ENCEFALOPATIA ACIDOSI LATTICA ED EPISODI STROKE-LIKE) | P685                        | MELAS, SINDROME (MIOPATIA MITOCONDRIALE, ENCEFALOPATIA ACIDOSI LATTICA ED EPISODI STROKE-LIKE) | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P686                 | ANAL. MUTAZ. X MELORESTOSI, OSTEOPOICHILOSI, BURSCHKEOLLENDORF, SINDROME                                      | P686                        | MELORESTOSI, OSTEOPOICHILOSI, BURSCHKEOLLENDORF, SINDROME                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P687                 | ANAL. MUTAZ. X MERFF, SINDROME (EPILESSIA MIOCLONICA CON FIBRE ROSSE SFILACCiate)                             | P687                        | MERFF, SINDROME (EPILESSIA MIOCLONICA CON FIBRE ROSSE SFILACCiate)                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P690                 | ANAL. MUTAZ. X METILMALONICO ACIDURIA MUT/ DEFICIT DI METHYLMALONYL COA MUTASE (TIPO MUT)                     | P690                        | METILMALONICO ACIDURIA MUT/ DEFICIT DI METHYLMALONYL COA MUTASE (TIPO MUT)                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P692                 | ANAL. MUTAZ. X MICROCEFALIA (AR)  | P692                        | MICROCEFALIA (AR)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P693                 | ANAL. MUTAZ. X MICROFTALMIA ANOFTALMIA  | P693                        | MICROFTALMIA ANOFTALMIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P694                 | ANAL. MUTAZ. X MICROFTALMIA ISOLATA CON CATARATTA 2 (MCOPT2)  | P694                        | MICROFTALMIA ISOLATA CON CATARATTA 2 (MCOPT2)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P695                 | ANAL. MUTAZ. X MILLER, SINDROME   | P695                        | MILLER, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P696                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA CENTRAL CORE  | P696                        | MIOPATIA CENTRAL CORE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P697                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA CENTRONUCLEARE  | P697                        | MIOPATIA CENTRONUCLEARE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P698                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA DESMINA RELATA  | P698                        | MIOPATIA DESMINA RELATA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P699                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA DI BRODY 1  | P699                        | MIOPATIA DI BRODY 1  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P700                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA DI MIYOSHI  | P700                        | MIOPATIA DI MIYOSHI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P701                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MIOCLONICA  | P701                        | MIOPATIA MIOCLONICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P702                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MIOFIBRILLARE CRYAB RELATA  | P702                        | MIOPATIA MIOFIBRILLARE CRYAB RELATA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P703                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MIOFIBRILLARE DA MIOTILINA  | P703                        | MIOPATIA MIOFIBRILLARE DA MIOTILINA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P704                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MIOFIBRILLARE SEPN1 RELATA  | P704                        | MIOPATIA MIOFIBRILLARE SEPN1 RELATA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P707                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA ZASP RELATA 1   | P707                        | MIOPATIA ZASP RELATA 1   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P709                 | ANAL. MUTAZ. X MIOTONIA CONGENITA DI THOMSEN/BECKER   | P709                        | MIOTONIA CONGENITA DI THOMSEN/BECKER   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P711                 | ANAL. MUTAZ. X MOWAT-WILSON, SINDROME   | P711                        | MOWAT-WILSON, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P719                 | ANAL. MUTAZ. X MUENKE, SINDROME   | P719                        | MUENKE, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P720                 | ANAL. MUTAZ. X NAGER, SINDROME/DISOSTOSI ACROFACCIALE DI TIPO I   | P720                        | NAGER, SINDROME/DISOSTOSI ACROFACCIALE DI TIPO I   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P721                 | ANAL. MUTAZ. X NAIL-PATELLA, SINDROME   | P721                        | NAIL-PATELLA, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                          | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P722                 | ANAL. MUTAZ. X NEFRONOPTISI TIPO 1                                       | P722                        | NEFRONOPTISI TIPO 1                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P723                 | ANAL. MUTAZ. X NEFROPATIA GIOVANILE IPERURICEMICA TIPO 2 (HNFJ2)         | P723                        | NEFROPATIA GIOVANILE IPERURICEMICA TIPO 2 (HNFJ2)         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P724                 | ANAL. MUTAZ. X NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 1                    | P724                        | NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 1                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P725                 | ANAL. MUTAZ. X NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 2 (MEN2A E 2B)       | P725                        | NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 2 (MEN2A E 2B)       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P726                 | ANAL. MUTAZ. X NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 4 (MEN4)             | P726                        | NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 4 (MEN4)             | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P727                 | ANAL. MUTAZ. X NETHERTON, SINDROME                                       | P727                        | NETHERTON, SINDROME                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P728                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROACANTOCITOSI   | P728                        | NEUROACANTOCITOSI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P729                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROFIBROMATOSI FAMILIARE SPINALE                        | P729                        | NEUROFIBROMATOSI FAMILIARE SPINALE                        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P730                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROFIBROMATOSI TIPO 1                                   | P730                        | NEUROFIBROMATOSI TIPO 1                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P731                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROFIBROMATOSI TIPO 2                                   | P731                        | NEUROFIBROMATOSI TIPO 2                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P732                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE                               | P732                        | NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P733                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA ATASSIA RETINITE PIGMENTOSA, SINDROME (NARP)   | P733                        | NEUROPATIA ATASSIA RETINITE PIGMENTOSA, SINDROME (NARP)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P734                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE                     | P734                        | NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P736                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA MOTORIA E SENSORIALE EREDITARIA TIPO 5 (HMSN5) | P736                        | NEUROPATIA MOTORIA E SENSORIALE EREDITARIA TIPO 5 (HMSN5) | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P738                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA PARAPLEGIA SPASTICA      | P738                        | NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA PARAPLEGIA SPASTICA      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P739                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA TOMACULARE                                     | P739                        | NEUROPATIA TOMACULARE                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P742                 | ANAL. MUTAZ. X NEUTROPENIA CICLICA                                       | P742                        | NEUTROPENIA CICLICA                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P743                 | ANAL. MUTAZ. X NEUTROPENIA CONGENITA                                     | P743                        | NEUTROPENIA CONGENITA                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P744                 | ANAL. MUTAZ. X NEUTROPENIA CONGENITA GRAVE                               | P744                        | NEUTROPENIA CONGENITA GRAVE                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P747                 | ANAL. MUTAZ. X NIJMEGEN BREAKAGE, SINDROME                               | P747                        | NIJMEGEN BREAKAGE, SINDROME                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P749                 | ANAL. MUTAZ. X ODONTOIPOFOSFATASIA                                       | P749                        | ODONTOIPOFOSFATASIA                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P752                 | ANAL. MUTAZ. X OKIHIRO, SINDROME E VARIANTI                              | P752                        | OKIHIRO, SINDROME E VARIANTI                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P753                 | ANAL. MUTAZ. X OLIGO-AZOOSPERMIA   | P753                        | OLIGO-AZOOSPERMIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P754                 | ANAL. MUTAZ. X OLOPROSENCEFALIA  | P754                        | OLOPROSENCEFALIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P755                 | ANAL. MUTAZ. X OMOCISTINURIA   | P755                        | OMOCISTINURIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P756                 | ANAL. MUTAZ. X OMOCISTINURIA TIPO I                                      | P756                        | OMOCISTINURIA TIPO I                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P757                 | ANAL. MUTAZ. X OPITZ-KAVEGGIA E LUJAN-FRYNS SINDROME                     | P757                        | OPITZ-KAVEGGIA E LUJAN-FRYNS SINDROME                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P758                 | ANAL. MUTAZ. X OPITZ, SINDROME X-LINKED                                  | P758                        | OPITZ, SINDROME X-LINKED                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P759                 | ANAL. MUTAZ. X OROTICO ACIDURIA EREDITARIA                               | P759                        | OROTICO ACIDURIA EREDITARIA                               | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                                  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P760                 | ANAL. MUTAZ. X ORTICARIA FAMILIARE DA FREDDO                                     | P760                        | ORTICARIA FAMILIARE DA FREDDO                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P762                 | ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO I                          | P762                        | OSTEOPETROSI AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO I                          | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P763                 | ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO II                         | P763                        | OSTEOPETROSI AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO II                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P768                 | ANAL. MUTAZ. X OVALOCITOSI EREDITARIA  | P768                        | OVALOCITOSI EREDITARIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P771                 | ANAL. MUTAZ. X PAGET GIOVANILE AR, MORBO   | P771                        | PAGET GIOVANILE AR, MORBO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P775                 | ANAL. MUTAZ. X PANIPOPITUITARISMO E DISPLASIA SETTOOTTICA                        | P775                        | PANIPOPITUITARISMO E DISPLASIA SETTOOTTICA                        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P777                 | ANAL. MUTAZ. X PARALISI IPERCALIEMICA  | P777                        | PARALISI IPERCALIEMICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P781                 | ANAL. MUTAZ. X PEMFIGO   | P781                        | PEMFIGO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P782                 | ANAL. MUTAZ. X PEMFIGO NEONATALE   | P782                        | PEMFIGO NEONATALE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P785                 | ANAL. MUTAZ. X PENTOSURIA  | P785                        | PENTOSURIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P790                 | ANAL. MUTAZ. X PITT-HOPKINS, SINDROME  | P790                        | PITT-HOPKINS, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P791                 | ANAL. MUTAZ. X POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE TIPO 1 (APS1 O APECED)              | P791                        | POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE TIPO 1 (APS1 O APECED)              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P792                 | ANAL. MUTAZ. X POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI                                     | P792                        | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P793                 | ANAL. MUTAZ. X POLIGLUCOSANO ADULTO BODY   | P793                        | POLIGLUCOSANO ADULTO BODY   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P794                 | ANAL. MUTAZ. X POLIMICROGIRIA BILATERALE FRONTO-PARIETALE                        | P794                        | POLIMICROGIRIA BILATERALE FRONTO-PARIETALE                        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P795                 | ANAL. MUTAZ. X POLIMICROGIRIA BILATERALE PERISILVIANA                            | P795                        | POLIMICROGIRIA BILATERALE PERISILVIANA                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P796                 | ANAL. MUTAZ. X POLINEUROPATIA CARDIOPATICA AMILOIDOTICA FAMILIARE                | P796                        | POLINEUROPATIA CARDIOPATICA AMILOIDOTICA FAMILIARE                | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P797                 | ANAL. MUTAZ. X POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE              | P797                        | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P798                 | ANAL. MUTAZ. X POLIPOSI ADENOMATOSA FAMILIARE                                    | P798                        | POLIPOSI ADENOMATOSA FAMILIARE                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P799                 | ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA ACUTA INTERMITTENTE                                      | P799                        | PORFIRIA ACUTA INTERMITTENTE                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P801                 | ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA CUTANEA TARDA (PCT)                                      | P801                        | PORFIRIA CUTANEA TARDA (PCT)                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P802                 | ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA DA DEFICIT DI 5-AMINOLEVULINICO DEIDRATASI ACIDA (ALA-D) | P802                        | PORFIRIA DA DEFICIT DI 5-AMINOLEVULINICO DEIDRATASI ACIDA (ALA-D) | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P803                 | ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA EPATOERITROPOIETICA (HEP)                                | P803                        | PORFIRIA EPATOERITROPOIETICA (HEP)                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P804                 | ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA VARIEGATA (VP)   | P804                        | PORFIRIA VARIEGATA (VP)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P807                 | ANAL. MUTAZ. X PRADER-WILLI, SINDROME  | P807                        | PRADER-WILLI, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P808                 | ANAL. MUTAZ. X PROGERIA DI HUTCHINSON-GILFORD                                    | P808                        | PROGERIA DI HUTCHINSON-GILFORD                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P809                 | ANAL. MUTAZ. X PROTOPORFIRIA ERITROPOIETICA (EPP)                                | P809                        | PROTOPORFIRIA ERITROPOIETICA (EPP)                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P810                 | ANAL. MUTAZ. X PSEUDOACONDROPLASIA, DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA                | P810                        | PSEUDOACONDROPLASIA, DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA                | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P811                 | ANAL. MUTAZ. X PSEUDOACONDROPLASIA   | P811                        | PSEUDOACONDROPLASIA   | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P812                 | ANAL. MUTAZ. X PSEUDODEFICIENZA ARILSULFATASI A   | P812                        | PSEUDODEFICIENZA ARILSULFATASI A   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P814                 | ANAL. MUTAZ. X PSEUDOPOPARATIROIDISMO   | P814                        | PSEUDOPOPARATIROIDISMO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P815                 | ANAL. MUTAZ. X PSEUDOXANTOMA ELASTICO   | P815                        | PSEUDOXANTOMA ELASTICO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P823                 | ANAL. MUTAZ. X RENE POLICISTICO AR  | P823                        | RENE POLICISTICO AR  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P826                 | ANAL. MUTAZ. X RETINOBLASTOMA   | P826                        | RETINOBLASTOMA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P827                 | ANAL. MUTAZ. X RETINOSCHISI FAMILIARE DELLA FOVEA   | P827                        | RETINOSCHISI FAMILIARE DELLA FOVEA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P828                 | ANAL. MUTAZ. X RETINOSCHISI X-LINKED  | P828                        | RETINOSCHISI X-LINKED  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P830                 | ANAL. MUTAZ. X RITARDO MENTALE ALFA-TALASSEMIA X-LINKED E AUTOSOMICO                                  | P830                        | RITARDO MENTALE ALFA-TALASSEMIA X-LINKED E AUTOSOMICO                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P831                 | ANAL. MUTAZ. X ROTHMUND-THOMSON SINDROME ,BALLER-GEROLD SIYNDROME, RAPALINO SINDROME                  | P831                        | ROTHMUND-THOMSON SINDROME ,BALLER-GEROLD SIYNDROME, RAPALINO SINDROME                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P832                 | ANAL. MUTAZ. X RUBINSTEIN TAYBI, SINDROME   | P832                        | RUBINSTEIN TAYBI, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P834                 | ANAL. MUTAZ. X SARCOSINEMIA   | P834                        | SARCOSINEMIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P835                 | ANAL. MUTAZ. X SCHOPF-SCHULZ-PASSARGE, SINDROME AGENESIA DENTARIA                                     | P835                        | SCHOPF-SCHULZ-PASSARGE, SINDROME AGENESIA DENTARIA                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P838                 | ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA GIOVANILE  | P838                        | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA GIOVANILE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P843                 | ANAL. MUTAZ. X SFEROCTOSI EREDITARIA  | P843                        | SFEROCTOSI EREDITARIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P844                 | ANAL. MUTAZ. X SFEROCTOSI EREDITARIA CON TRAIT BETA-TALASSEMICO                                       | P844                        | SFEROCTOSI EREDITARIA CON TRAIT BETA-TALASSEMICO                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P846                 | ANAL. MUTAZ. X SIALIDOSI  | P846                        | SIALIDOSI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P847                 | ANAL. MUTAZ. X SILVER RUSSEL, SINDROME  | P847                        | SILVER RUSSEL, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P848                 | ANAL. MUTAZ. X SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME  | P848                        | SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P852                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME ASSOCIATA A MUTAZIONI DEL RECETTORE 1A DEL TNF-ALFA (TRAPS)                   | P852                        | SINDROME ASSOCIATA A MUTAZIONI DEL RECETTORE 1A DEL TNF-ALFA (TRAPS)                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P853                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME BRANCHIO OCULO FACCIALE   | P853                        | SINDROME BRANCHIO OCULO FACCIALE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P855                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME C   | P855                        | SINDROME C   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P856                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME CAMPTOMELICA  | P856                        | SINDROME CAMPTOMELICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P857                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME CANDLE  | P857                        | SINDROME CANDLE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P858                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE   | P858                        | SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P860                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME CINCA   | P860                        | SINDROME CINCA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P861                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA DEPLEZIONE DEL DNA MITOCONDRIALE, FORMA EPATOCEREBRALE DA DEFICIT DI DGUOK | P861                        | SINDROME DA DEPLEZIONE DEL DNA MITOCONDRIALE, FORMA EPATOCEREBRALE DA DEFICIT DI DGUOK | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P862                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA ECCESSO/DEFICIENZA DI AROMATASI  | P862                        | SINDROME DA ECCESSO/DEFICIENZA DI AROMATASI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P863                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA ESFOLIAZIONE ACRALE (ACRAL PEELING SKINSYNDROME)                           | P863                        | SINDROME DA ESFOLIAZIONE ACRALE (ACRAL PEELING SKINSYNDROME)                           | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P864                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA IPER-IGD   | P864                        | SINDROME DA IPER-IGD   | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                       | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P869                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DELL'ANEMIA MEGALOBLASTICA TIAMINA RESPONSIVA | P869                        | SINDROME DELL'ANEMIA MEGALOBLASTICA TIAMINA RESPONSIVA | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P870                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DELL'EPILESSIA DEL NORD                       | P870                        | SINDROME DELL'EPILESSIA DEL NORD                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P872                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DELLO PTERIGIO POPLITEO                       | P872                        | SINDROME DELLO PTERIGIO POPLITEO                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P874                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ALLAN-HERNDON-DUDLEY SYNDROME (AHDS)       | P874                        | SINDROME DI ALLAN-HERNDON-DUDLEY SYNDROME (AHDS)       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P875                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ANTLEY-BIXLER                              | P875                        | SINDROME DI ANTLEY-BIXLER                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P876                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ARNOLD-CHIARI                              | P876                        | SINDROME DI ARNOLD-CHIARI                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P878                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI BORJESON                                   | P878                        | SINDROME DI BORJESON                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P882                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI COFFIN LOWRY                               | P882                        | SINDROME DI COFFIN LOWRY                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P885                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DONNAI-BARROW                              | P885                        | SINDROME DI DONNAI-BARROW                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P886                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DORFMAN CHANARIN                           | P886                        | SINDROME DI DORFMAN CHANARIN                           | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P888                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DYGGVE MELCHIOR CLAUSEN (DMC)              | P888                        | SINDROME DI DYGGVE MELCHIOR CLAUSEN (DMC)              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P889                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI FILIPPI                                    | P889                        | SINDROME DI FILIPPI                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P891                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI GARDNER                                    | P891                        | SINDROME DI GARDNER                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P892                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI GILLESPIE                                  | P892                        | SINDROME DI GILLESPIE                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P893                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HECHT                                      | P893                        | SINDROME DI HECHT                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P894                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HECHT-BEALS                                | P894                        | SINDROME DI HECHT-BEALS                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P896                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HUNTER                                     | P896                        | SINDROME DI HUNTER                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P897                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HURLER                                     | P897                        | SINDROME DI HURLER                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P898                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ISAACS                                     | P898                        | SINDROME DI ISAACS                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P899                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI JACKSON WEISS                              | P899                        | SINDROME DI JACKSON WEISS                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P901                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI KELLEY-SEEGMILLER                          | P901                        | SINDROME DI KELLEY-SEEGMILLER                          | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P903                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI KLIPPEL TRENAUNAY                          | P903                        | SINDROME DI KLIPPEL TRENAUNAY                          | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P904                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI LANDAU KLEFFNER                            | P904                        | SINDROME DI LANDAU KLEFFNER                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P908                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MAJEED 1 GENE                              | P908                        | SINDROME DI MAJEED 1 GENE                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P909                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MARINESCO SJÖGREN 1 GENE                   | P909                        | SINDROME DI MARINESCO SJÖGREN 1 GENE                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P910                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MAROTEAUX LAMY 1 GENE                      | P910                        | SINDROME DI MAROTEAUX LAMY 1 GENE                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P911                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MARSHALL SMITH 1 GENE                      | P911                        | SINDROME DI MARSHALL SMITH 1 GENE                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P912                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MCLEOD 1 GENE                              | P912                        | SINDROME DI MCLEOD 1 GENE                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P914                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MENKES 1 GENE                              | P914                        | SINDROME DI MENKES 1 GENE                              | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                        | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P917                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MUENKE 1 GENE                               | P917                        | SINDROME DI MUENKE 1 GENE                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P919                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI NIJMEGEN 1 GENE                             | P919                        | SINDROME DI NIJMEGEN 1 GENE                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P921                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI PEUTZ JEGHERS 1 GENE                        | P921                        | SINDROME DI PEUTZ JEGHERS 1 GENE                        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P922                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI POLAND 1 GENE                               | P922                        | SINDROME DI POLAND 1 GENE                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P923                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI REIFENSTEIN 1 GENE                          | P923                        | SINDROME DI REIFENSTEIN 1 GENE                          | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P925                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ROBERTS 1 GENE                              | P925                        | SINDROME DI ROBERTS 1 GENE                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P928                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SANFILIPPO B 1 GENE                         | P928                        | SINDROME DI SANFILIPPO B 1 GENE                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P929                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SANJAD-SAKATI 1 GENE                        | P929                        | SINDROME DI SANJAD-SAKATI 1 GENE                        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P930                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SCHINZEL GIEDION 1 GENE                     | P930                        | SINDROME DI SCHINZEL GIEDION 1 GENE                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P932                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI 1 GENE          | P932                        | SINDROME DI STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI 1 GENE          | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P933                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI STURGE-WEBER 1 GENE                         | P933                        | SINDROME DI STURGE-WEBER 1 GENE                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P941                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME EEC  | P941                        | SINDROME EEC  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P944                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME IPERAMMONEMIA IPERORNITINEMIA OMOCITRULLINEMIA | P944                        | SINDROME IPERAMMONEMIA IPERORNITINEMIA OMOCITRULLINEMIA | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P945                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME MCPAP  | P945                        | SINDROME MCPAP  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P946                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME ORO-FACIO-DIGITALE TIPO I                      | P946                        | SINDROME ORO-FACIO-DIGITALE TIPO I                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P947                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE TIPO II                    | P947                        | SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE TIPO II                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P948                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME PAPA   | P948                        | SINDROME PAPA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P952                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME SHORT 1 GENE                                   | P952                        | SINDROME SHORT 1 GENE                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P953                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA                              | P953                        | SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P955                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO I                       | P955                        | SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO I                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P957                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO III                     | P957                        | SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO III                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P958                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRISMA-PSEUDOCAMPTODATTILIA                    | P958                        | SINDROME TRISMA- PSEUDOCAMPTODATTILIA                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P959                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO (TAR)    | P959                        | SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO (TAR)    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P960                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME UNGHIA-ROTULA                                  | P960                        | SINDROME UNGHIA-ROTULA                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P961                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE                   | P961                        | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P963                 | ANAL. MUTAZ. X SJÖGREN-LARSSON, SINDROME                               | P963                        | SJÖGREN-LARSSON, SINDROME                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P965                 | ANAL. MUTAZ. X SMITH MAGENIS, SINDROME (NON DELETO)                    | P965                        | SMITH MAGENIS, SINDROME (NON DELETO)                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P969                 | ANAL. MUTAZ. X STOMATOCITOSI EREDITARIA CON EMAZIE IPERIDRATATE        | P969                        | STOMATOCITOSI EREDITARIA CON EMAZIE IPERIDRATATE        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P971                 | ANAL. MUTAZ. X STUVE WIEDEMANN (LIFR), SINDROME                        | P971                        | STUVE WIEDEMANN (LIFR), SINDROME                        | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P972                 | ANAL. MUTAZ. X SWYER, SINDROME/ PSEUDOERMAFRODITISMI MASCHILI/ SEX REVERSAL (SRY)        | P972                        | SWYER, SINDROME/ PSEUDOERMAFRODITISMI MASCHILI/ SEX REVERSAL (SRY)        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P973                 | ANAL. MUTAZ. X TALASSEMIA ALFA   | P973                        | TALASSEMIA ALFA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P974                 | ANAL. MUTAZ. X TALASSEMIA BETA   | P974                        | TALASSEMIA BETA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P975                 | ANAL. MUTAZ. X TALASSEMIA DELTA  | P975                        | TALASSEMIA DELTA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P978                 | ANAL. MUTAZ. X TIROSINEMIA TIPO I  | P978                        | TIROSINEMIA TIPO I  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P979                 | ANAL. MUTAZ. X TIROSINEMIA TIPO I  | P979                        | TIROSINEMIA TIPO I  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P980                 | ANAL. MUTAZ. X TIROSINEMIA TIPO II   | P980                        | TIROSINEMIA TIPO II   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P981                 | ANAL. MUTAZ. X TIROSINEMIA TIPO III  | P981                        | TIROSINEMIA TIPO III  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P982                 | ANAL. MUTAZ. X TOWNES BROKES, SONDROME E VARIANTI  | P982                        | TOWNES BROKES, SONDROME E VARIANTI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P984                 | ANAL. MUTAZ. X TRIGONOCEFALIA  | P984                        | TRIGONOCEFALIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P985                 | ANAL. MUTAZ. X TRIMETILAMINURIA  | P985                        | TRIMETILAMINURIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P986                 | ANAL. MUTAZ. X TROMBOCITOPENIA AMEGACARIOCITICA CONGENITA (CAMT)                         | P986                        | TROMBOCITOPENIA AMEGACARIOCITICA CONGENITA (CAMT)                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P988                 | ANAL. MUTAZ. X TROMBOCITOPENIA GATA X-LINKED   | P988                        | TROMBOCITOPENIA GATA X-LINKED   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P990                 | ANAL. MUTAZ. X TURNER, SINDROME  | P990                        | TURNER, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P992                 | ANAL. MUTAZ. X VACTERL ASSOCIAZIONE DI   | P992                        | VACTERL ASSOCIAZIONE DI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P993                 | ANAL. MUTAZ. X VAN DER WOUDE   | P993                        | VAN DER WOUDE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P995                 | ANAL. MUTAZ. X VON HIPPEL LINDAU, SINDROME   | P995                        | VON HIPPEL LINDAU, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P996                 | ANAL. MUTAZ. X WAARDENBURG TIPO II, SINDROME   | P996                        | WAARDENBURG TIPO II, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P998                 | ANAL. MUTAZ. X WEAVER, SINDROME  | P998                        | WEAVER, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P999                 | ANAL. MUTAZ. X WHIM SINDROME DI (WARTS,HYPOGAMMAGLOBULINEMIA, INFECTIONS, MIELOKATHESIS) | P999                        | WHIM SINDROME DI (WARTS,HYPOGAMMAGLOBULINEMIA, INFECTIONS, MIELOKATHESIS) | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1000                 | ANAL. MUTAZ. X WILMS, TUMORE DI  | P1000                       | WILMS, TUMORE DI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1001                 | ANAL. MUTAZ. X WILSON, MALATTIA  | P1001                       | WILSON, MALATTIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1002                 | ANAL. MUTAZ. X WOLFRAM, SINDROME   | P1002                       | WOLFRAM, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1003                 | ANAL. MUTAZ. X X FRAGILE/FXTAS/POF   | P1003                       | X FRAGILE/FXTAS/POF   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1005                 | ANAL. MUTAZ. X XANTINURIA TIPO I   | P1005                       | XANTINURIA TIPO I   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1006                 | ANAL. MUTAZ. X XANTINURIA TIPO II  | P1006                       | XANTINURIA TIPO II  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1007                 | ANAL. MUTAZ. X XANTOMATOSI CEREBRO TENDINEA (CTX)  | P1007                       | XANTOMATOSI CEREBRO TENDINEA (CTX)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1009                 | ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 1   | P1009                       | XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 1   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1010                 | ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 2   | P1010                       | XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 2   | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                         | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1011                 | ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 3                              | P1011                       | XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 3                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1012                 | ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 4                              | P1012                       | XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 4                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1013                 | ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 5                              | P1013                       | XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 5                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1014                 | ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 6                              | P1014                       | XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 6                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1015                 | ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 7                              | P1015                       | XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 7                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G101P1016                 | ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO VARIANTE                       | P1016                       | XERODERMA PIGMENTOSO TIPO VARIANTE                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P003                 | ANAL. MUTAZ. X ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE          | P003                        | ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE          | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P004                 | ANAL. MUTAZ. X ACIDOSI LATTICA CONGENITA                                | P004                        | ACIDOSI LATTICA CONGENITA                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P006                 | ANAL. MUTAZ. X ACIDOSI RENALE TUBULARE DISTALE AR CON SORDITÀ           | P006                        | ACIDOSI RENALE TUBULARE DISTALE AR CON SORDITÀ           | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P007                 | ANAL. MUTAZ. X ACIDURIA FUMARICA  | P007                        | ACIDURIA FUMARICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P009                 | ANAL. MUTAZ. X ACIDURIE ORGANICHE (AO)                                  | P009                        | ACIDURIE ORGANICHE (AO)                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P010                 | ANAL. MUTAZ. X ACONDROGENESI  | P010                        | ACONDROGENESI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P016                 | ANAL. MUTAZ. X ACROCEFALOSINDATTILIA                                    | P016                        | ACROCEFALOSINDATTILIA                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P017                 | ANAL. MUTAZ. X ACROCEFALOSINDATTILIA DI TIPO WAARDENBURG                | P017                        | ACROCEFALOSINDATTILIA DI TIPO WAARDENBURG                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P019                 | ANAL. MUTAZ. X ACRODISOSTOSI  | P019                        | ACRODISOSTOSI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P020                 | ANAL. MUTAZ. X ACROMATOPSIA   | P020                        | ACROMATOPSIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P022                 | ANAL. MUTAZ. X ADRENOLEUCODISTROFIA NEONATALE                           | P022                        | ADRENOLEUCODISTROFIA NEONATALE                           | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P025                 | ANAL. MUTAZ. X AGAMMAGLOBULINEMIA AR (AGA-AR)                           | P025                        | AGAMMAGLOBULINEMIA AR (AGA-AR)                           | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P028                 | ANAL. MUTAZ. X ALAGILLE, SINDROME                                       | P028                        | ALAGILLE, SINDROME                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P030                 | ANAL. MUTAZ. X ALBINISMO OCULOCUTANEO                                   | P030                        | ALBINISMO OCULOCUTANEO                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P032                 | ANAL. MUTAZ. X ALDOSTERONISMO GLUCOCORTICOIDO- SOPPRIMIBILE             | P032                        | ALDOSTERONISMO GLUCOCORTICOIDO- SOPPRIMIBILE             | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P035                 | ANAL. MUTAZ. X ALPORT, SINDROME   | P035                        | ALPORT, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P039                 | ANAL. MUTAZ. X ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE | P039                        | ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P040                 | ANAL. MUTAZ. X ALZHEIMER FAMILIARE                                      | P040                        | ALZHEIMER FAMILIARE                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P042                 | ANAL. MUTAZ. X AMILOIDOSI   | P042                        | AMILOIDOSI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P057                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIA SIDEROBLASTICA COSTITUZIONALE                     | P057                        | ANEMIA SIDEROBLASTICA COSTITUZIONALE                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P060                 | ANAL. MUTAZ. X ANGIOEDEMA EREDITARIO                                    | P060                        | ANGIOEDEMA EREDITARIO                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P061                 | ANAL. MUTAZ. X ANGIOEDEMA EREDITARIO TIPO I                             | P061                        | ANGIOEDEMA EREDITARIO TIPO I                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P062                 | ANAL. MUTAZ. X ANGIOEDEMA EREDITARIO TIPO II                            | P062                        | ANGIOEDEMA EREDITARIO TIPO II                            | ALL 4 GEN A        |



ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P064                 | ANAL. MUTAZ. X ANOMALIA DI AXENFELD-RIEGER  | P064                        | ANOMALIA DI AXENFELD-RIEGER  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P066                 | ANAL. MUTAZ. X ANOMALIA DI PETER  | P066                        | ANOMALIA DI PETER  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P067                 | ANAL. MUTAZ. X ANOMALIE VITREO (IN PARTICOLARE VITREOPATIE ESSUDATIVE)  | P067                        | ANOMALIE VITREO (IN PARTICOLARE VITREOPATIE ESSUDATIVE)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P069                 | ANAL. MUTAZ. X APLASIA /IPOPLASIA DELLE CELLULE DI LEYDIG   | P069                        | APLASIA /IPOPLASIA DELLE CELLULE DI LEYDIG   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P070                 | ANAL. MUTAZ. X APLASIA CONGENITA DELLA CUTE   | P070                        | APLASIA CONGENITA DELLA CUTE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P074                 | ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 1   | P074                        | ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 1   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P076                 | ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 2B  | P076                        | ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 2B  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P090                 | ANAL. MUTAZ. X ATASSIE EPISODICHE   | P090                        | ATASSIE EPISODICHE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P091                 | ANAL. MUTAZ. X ATASSIE SPINOCEREBELLARI   | P091                        | ATASSIE SPINOCEREBELLARI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P099                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMN) /WERDNIG-HOFFMANN  | P099                        | ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMN) /WERDNIG-HOFFMANN  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P102                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE TIPO II  | P102                        | ATROFIA MUSCOLARE SPINALE TIPO II  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P103                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE TIPO IV  | P103                        | ATROFIA MUSCOLARE SPINALE TIPO IV  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P111                 | ANAL. MUTAZ. X BARTTER, SINDROME  | P111                        | BARTTER, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P118                 | ANAL. MUTAZ. X CACH, SINDROME LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER DISEASE)   | P118                        | CACH, SINDROME LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER DISEASE)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P125                 | ANAL. MUTAZ. X CARCINOMA MAMMARIO E OVARICO EREDITARIO  | P125                        | CARCINOMA MAMMARIO E OVARICO EREDITARIO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P126                 | ANAL. MUTAZ. X CARCINOMA MAMMARIO E OVARICO EREDITARIO APPROFONDIMENTO DIAGNOSTICO  | P126                        | CARCINOMA MAMMARIO E OVARICO EREDITARIO APPROFONDIMENTO DIAGNOSTICO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P128                 | ANAL. MUTAZ. X CARDIOFACIOCUTANEA, SINDROME   | P128                        | CARDIOFACIOCUTANEA, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P132                 | ANAL. MUTAZ. X CARDIOMIOPATIA VENTRICOLARE DESTRA ARITMOGENA  | P132                        | CARDIOMIOPATIA VENTRICOLARE DESTRA ARITMOGENA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P172                 | ANAL. MUTAZ. X CERIODOLIPOFUSCINOSI NEURONALE GIOVANILE (CLN3)  | P172                        | CERIODOLIPOFUSCINOSI NEURONALE GIOVANILE (CLN3)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P182                 | ANAL. MUTAZ. X CHERATOCONO  | P182                        | CHERATOCONO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P183                 | ANAL. MUTAZ. X CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA  | P183                        | CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P189                 | ANAL. MUTAZ. X CISTINURIA 2 GENI  | P189                        | CISTINURIA 2 GENI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P190                 | ANAL. MUTAZ. X CISTINURIA DI TIPO I 2 GENI  | P190                        | CISTINURIA DI TIPO I 2 GENI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P191                 | ANAL. MUTAZ. X CISTINURIA DI TIPO II 2 GENI   | P191                        | CISTINURIA DI TIPO II 2 GENI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P194                 | ANAL. MUTAZ. X COLESTASI FAMILIARE INTRAEPATICA PROGRESSIVA -TIPO I, TIPO II, TIPO III  | P194                        | COLESTASI FAMILIARE INTRAEPATICA PROGRESSIVA -TIPO I, TIPO II, TIPO III  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P196                 | ANAL. MUTAZ. X COLLAGE TIPO 11 STICKER TIPO 2, SINDROME STICKLER TIPO 3, SINDROME MARSHALL, SINDROME FIBROCONDROGENESI OSMED AR OSMED AD                            | P196                        | COLLAGE TIPO 11 STICKER TIPO 2, SINDROME STICKLER TIPO 3, SINDROME MARSHALL, SINDROME FIBROCONDROGENESI OSMED AR OSMED AD                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P198                 | ANAL. MUTAZ. X COLLAGENE TIPO 9 DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM2) DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM3) DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM6) STICKLER SINDROME AR | P198                        | COLLAGENE TIPO 9 DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM2) DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM3) DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM6) STICKLER SINDROME AR | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P201                 | ANAL. MUTAZ. X COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA | P201                        | COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P205                 | ANAL. MUTAZ. X CONDRDISTROFIE CONGENITE   | P205                        | CONDRDISTROFIE CONGENITE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P207                 | ANAL. MUTAZ. X CONTRATTURE CONGENITE LETALI, SINDROME                                   | P207                        | CONTRATTURE CONGENITE LETALI, SINDROME                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P213                 | ANAL. MUTAZ. X CORNELIA DE LANGE, SINDROME  | P213                        | CORNELIA DE LANGE, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P219                 | ANAL. MUTAZ. X CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA   | P219                        | CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P221                 | ANAL. MUTAZ. X CROUZON, SINDROME  | P221                        | CROUZON, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P227                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE                      | P227                        | DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P229                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA DEL COMPLESSO II MITOCONDRIALE                                | P229                        | DEFICIENZA DEL COMPLESSO II MITOCONDRIALE                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P233                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT COENZIMA Q10   | P233                        | DEFICIT COENZIMA Q10   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P234                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT COMBINATO DI FATTORE V E FATTORE VIII                            | P234                        | DEFICIT COMBINATO DI FATTORE V E FATTORE VIII                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P235                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO DI FIBRINOGENO   | P235                        | DEFICIT CONGENITO DI FIBRINOGENO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P236                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO DI INIBITORE 1 DELL'ATTIVATORE DEL PLASMINOGENO        | P236                        | DEFICIT CONGENITO DI INIBITORE 1 DELL'ATTIVATORE DEL PLASMINOGENO        | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P241                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CREATINA-SINTESI   | P241                        | DEFICIT CREATINA-SINTESI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P243                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DEL COMPLESSO III MITOCONDRIALE                                  | P243                        | DEFICIT DEL COMPLESSO III MITOCONDRIALE                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P244                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DEL COMPLESSO PIRUVATO DEIDROGENASI                              | P244                        | DEFICIT DEL COMPLESSO PIRUVATO DEIDROGENASI                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P249                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELLA FRAZIONE C8A DEL COMPLEMENTO                               | P249                        | DEFICIT DELLA FRAZIONE C8A DEL COMPLEMENTO                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P250                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELLA FRAZIONE C8B DEL COMPLEMENTO                               | P250                        | DEFICIT DELLA FRAZIONE C8B DEL COMPLEMENTO                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P269                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ADENOSINA MONOFOSFATO DEAMINASI                               | P269                        | DEFICIT DI ADENOSINA MONOFOSFATO DEAMINASI                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P270                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ALFA-CHETO ACIDO A CATENA RAMIFICATA DEIDROGENASI             | P270                        | DEFICIT DI ALFA-CHETO ACIDO A CATENA RAMIFICATA DEIDROGENASI             | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P279                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI CARNITINA PALMITOL TRANSFERASI                                | P279                        | DEFICIT DI CARNITINA PALMITOL TRANSFERASI                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P280                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI CITOCROMO C OSSIDASI  | P280                        | DEFICIT DI CITOCROMO C OSSIDASI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P287                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI FATTORE XIII  | P287                        | DEFICIT DI FATTORE XIII  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P288                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI FOSFOENOLPIRUVATO CARBOSSICHIINASI                            | P288                        | DEFICIT DI FOSFOENOLPIRUVATO CARBOSSICHIINASI                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P311                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PIRUVATO DECARBOSSILASI                                       | P311                        | DEFICIT DI PIRUVATO DECARBOSSILASI                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P312                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PIRUVATO DEIDROGENASI FOSFATASI                               | P312                        | DEFICIT DI PIRUVATO DEIDROGENASI FOSFATASI                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P317                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROTEINA MITOCONDRIALE TRIFUNZIONALE                          | P317                        | DEFICIT DI PROTEINA MITOCONDRIALE TRIFUNZIONALE                          | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P318                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROTEINA TRASFERENTE GLI ESTERI DI COLESTEROLO                | P318                        | DEFICIT DI PROTEINA TRASFERENTE GLI ESTERI DI COLESTEROLO                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P321                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI SAPOSINA B  | P321                        | DEFICIT DI SAPOSINA B  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P332                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT ISOLATO DI 3 METILCROTONIL COA CARBOSSILASI                      | P332                        | DEFICIT ISOLATO DI 3 METILCROTONIL COA CARBOSSILASI                      | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P333                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT ISOLATO ORMONE DELLA CRESCITA  | P333                        | DEFICIT ISOLATO ORMONE DELLA CRESCITA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P334                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT MULTIPLO DI CARBOSSILASI   | P334                        | DEFICIT MULTIPLO DI CARBOSSILASI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P337                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT PRIMA TAPPA DEL CICLO DELL'UREA  | P337                        | DEFICIT PRIMA TAPPA DEL CICLO DELL'UREA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P339                 | ANAL. MUTAZ. X DEMENZA FRONTOTEMPORALE  | P339                        | DEMENTIA FRONTOTEMPORALE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P348                 | ANAL. MUTAZ. X DIABETE MODY   | P348                        | DIABETE MODY   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P350                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY - 46, XX GONADICI)   | P350                        | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY - 46, XX GONADICI)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P353                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46,XX)  | P353                        | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46,XX)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P357                 | ANAL. MUTAZ. X DISCHERATOSI CONGENITA   | P357                        | DISCHERATOSI CONGENITA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P358                 | ANAL. MUTAZ. X DISCHERATOSI CONGENITA AUTOSOMICA DOMINANTE  | P358                        | DISCHERATOSI CONGENITA AUTOSOMICA DOMINANTE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P359                 | ANAL. MUTAZ. X DISCHERATOSI CONGENITA AUTOSOMICA RECESSIVA  | P359                        | DISCHERATOSI CONGENITA AUTOSOMICA RECESSIVA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P362                 | ANAL. MUTAZ. X DISFIBRINOGENEMIA CONGENITA  | P362                        | DISFIBRINOGENEMIA CONGENITA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P370                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA  | P370                        | DISPLASIA ECTODERMICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P375                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA  | P375                        | DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P379                 | ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA GELEOFISICA  | P379                        | DISPLASIA GELEOFISICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P394                 | ANAL. MUTAZ. X DISTONIE (DA TORSIONE IDIOPATICA, DOPA SENSIBILE, MIOCLONICA)  | P394                        | DISTONIE (DA TORSIONE IDIOPATICA, DOPA SENSIBILE, MIOCLONICA)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P395                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA A FARFALLA   | P395                        | DISTROFIA A FARFALLA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P399                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA FACIOSCAPOLOMERALE   | P399                        | DISTROFIA FACIOSCAPOLOMERALE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P401                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MIOTONICA  | P401                        | DISTROFIA MIOTONICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P403                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE CONGENITA DI ULLRICH E MIOPATIA DI BETHLEM   | P403                        | DISTROFIA MUSCOLARE CONGENITA DI ULLRICH E MIOPATIA DI BETHLEM   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P407                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE DI EMERY DREIFUSS  | P407                        | DISTROFIA MUSCOLARE DI EMERY DREIFUSS  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P409                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE SCAPOLOPERONEALE   | P409                        | DISTROFIA MUSCOLARE SCAPOLOPERONEALE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P412                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE   | P412                        | DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P413                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA VITELLIFORME DELL'ADULTO/PATTERN DYSTROPHY   | P413                        | DISTROFIA VITELLIFORME DELL'ADULTO/PATTERN DYSTROPHY   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P415                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE   | P415                        | DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P422                 | ANAL. MUTAZ. X DRAVET, SINDROME INCLUSO: EPILESSIA MIOCLONICA SEVERA DELL'INFANZIA (SMEI), EPILESSIA GENERALIZZATA CON CRISI FEBBRILI PLUS (GEFS+), EPILESSIA CON ASSENZE DELL'INFANZIA | P422                        | DRAVET, SINDROME INCLUSO: EPILESSIA MIOCLONICA SEVERA DELL'INFANZIA (SMEI), EPILESSIA GENERALIZZATA CON CRISI FEBBRILI PLUS (GEFS+), EPILESSIA CON ASSENZE DELL'INFANZIA | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P424                 | ANAL. MUTAZ. X ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME  | P424                        | ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P425                 | ANAL. MUTAZ. X ELLISSOCITOSI EREDITARIA   | P425                        | ELLISSOCITOSI EREDITARIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P427                 | ANAL. MUTAZ. X EMICRANIA EMIPLEGICA ALTERNANTE/ EMIPLEGIA ALTERNANTE DELL'INFANZIA  | P427                        | EMICRANIA EMIPLEGICA ALTERNANTE/ EMIPLEGIA ALTERNANTE DELL'INFANZIA  | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P428                 | ANAL. MUTAZ. X EMOCROMATOSI EREDITARIA   | P428                        | EMOCROMATOSI EREDITARIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P431                 | ANAL. MUTAZ. X EMOGLOBINOPATIE   | P431                        | EMOGLOBINOPATIE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P434                 | ANAL. MUTAZ. X ENCEFALOPATIA EPILETTICA  | P434                        | ENCEFALOPATIA EPILETTICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P438                 | ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA GENERALIZZATA ATROFICA BENIGNA                     | P438                        | EPIDERMOLISI BOLLOSA GENERALIZZATA ATROFICA BENIGNA                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P439                 | ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA GIUNZIONALE DA DEFICIT DI LAMININA-332             | P439                        | EPIDERMOLISI BOLLOSA GIUNZIONALE DA DEFICIT DI LAMININA-332             | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P440                 | ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA LETALIS CON ATRESIA PILORICA                       | P440                        | EPIDERMOLISI BOLLOSA LETALIS CON ATRESIA PILORICA                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P441                 | ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA SEMPLICE BASALE                                    | P441                        | EPIDERMOLISI BOLLOSA SEMPLICE BASALE                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P447                 | ANAL. MUTAZ. X EPILESSIA FRONTALE NOTTURNA AUTOSOMICA DOMINANTE (ADNFLE)               | P447                        | EPILESSIA FRONTALE NOTTURNA AUTOSOMICA DOMINANTE (ADNFLE)               | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P450                 | ANAL. MUTAZ. X EPILESSIA PIRIDOSSAL FOSFATO-DIPENDENTE                                 | P450                        | EPILESSIA PIRIDOSSAL FOSFATO-DIPENDENTE                                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P454                 | ANAL. MUTAZ. X ERITROCHERATODERMIA VARIABILIS  | P454                        | ERITROCHERATODERMIA VARIABILIS  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P455                 | ANAL. MUTAZ. X ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO                                      | P455                        | ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P456                 | ANAL. MUTAZ. X ESOSTOSI MULTIPLE EREDITARIE  | P456                        | ESOSTOSI MULTIPLE EREDITARIE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P458                 | ANAL. MUTAZ. X ETILMALONICO ACIDURIA   | P458                        | ETILMALONICO ACIDURIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P462                 | ANAL. MUTAZ. X FEOCROMOCITOMA E PARAGANGLIOMA SECERNENTE (SPGL)                        | P462                        | FEOCROMOCITOMA E PARAGANGLIOMA SECERNENTE (SPGL)                        | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P463                 | ANAL. MUTAZ. X FEOCROMOCITOMA-PARAGANGLIOMA EREDITARIO                                 | P463                        | FEOCROMOCITOMA-PARAGANGLIOMA EREDITARIO                                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P465                 | ANAL. MUTAZ. X FIBROSI POLMONARE   | P465                        | FIBROSI POLMONARE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P466                 | ANAL. MUTAZ. X FORAMINA PARIETALIA   | P466                        | FORAMINA PARIETALIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P469                 | ANAL. MUTAZ. X FREEMAN SHELDON   | P469                        | FREEMAN SHELDON   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P476                 | ANAL. MUTAZ. X GLAUCOMA FAMILIARE  | P476                        | GLAUCOMA FAMILIARE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P477                 | ANAL. MUTAZ. X GLICOGENOSI   | P477                        | GLICOGENOSI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P479                 | ANAL. MUTAZ. X GORLIN, SINDROME  | P479                        | GORLIN, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P481                 | ANAL. MUTAZ. X GRANULOMATOSI DI WEGENER  | P481                        | GRANULOMATOSI DI WEGENER  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P491                 | ANAL. MUTAZ. X IMINOGLICINURIA   | P491                        | IMINOGLICINURIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P492                 | ANAL. MUTAZ. X IMMUNODEFICIENZA COMBINATA GRAVE T-B-OMENN SINDROME DI (SCID T-B)       | P492                        | IMMUNODEFICIENZA COMBINATA GRAVE T-B-OMENN SINDROME DI (SCID T-B)       | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P493                 | ANAL. MUTAZ. X IMMUNODEFICIENZA COMBINATA SEVERA X-LINKED (XSCID)                      | P493                        | IMMUNODEFICIENZA COMBINATA SEVERA X-LINKED (XSCID)                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P494                 | ANAL. MUTAZ. X IMMUNODEFICIENZA COMUNE VARIABILE (CVID)                                | P494                        | IMMUNODEFICIENZA COMUNE VARIABILE (CVID)                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P501                 | ANAL. MUTAZ. X INSUFFICIENZA CORTICOSTEROIDEA ACALASIA DEFICIT DI PRODUZIONE LACRIMALE | P501                        | INSUFFICIENZA CORTICOSTEROIDEA ACALASIA DEFICIT DI PRODUZIONE LACRIMALE | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P505                 | ANAL. MUTAZ. X IPER IGE, SINDROME  | P505                        | IPER IGE, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P506                 | ANAL. MUTAZ. X IPER IGM, SINDROME  | P506                        | IPER IGM, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                                    | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P507                 | ANAL. MUTAZ. X IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI  | P507                        | IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P508                 | ANAL. MUTAZ. X IPERALDOSTERONISMO FAMILIARE TIPO I                                 | P508                        | IPERALDOSTERONISMO FAMILIARE TIPO I                                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P514                 | ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIA AD   | P514                        | IPERCOLESTEROLEMIA AD   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P515                 | ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIA AR   | P515                        | IPERCOLESTEROLEMIA AR   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P518                 | ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIE FAMILIARI  | P518                        | IPERCOLESTEROLEMIE FAMILIARI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P519                 | ANAL. MUTAZ. X IPERFENILANINEMIA/DHPR  | P519                        | IPERFENILANINEMIA/DHPR  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P521                 | ANAL. MUTAZ. X IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA 3 GENI                                 | P521                        | IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA 3 GENI                                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P523                 | ANAL. MUTAZ. X IPERLIPIDEMIA TIPO V 4 GENI   | P523                        | IPERLIPIDEMIA TIPO V 4 GENI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P527                 | ANAL. MUTAZ. X IPERROSSALURIA PRIMARIA 3 GENI                                      | P527                        | IPERROSSALURIA PRIMARIA 3 GENI                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P532                 | ANAL. MUTAZ. X IPERPLASIA SURRENALE CONGENITA (ISC)                                | P532                        | IPERPLASIA SURRENALE CONGENITA (ISC)                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P538                 | ANAL. MUTAZ. X IPERTRIGLICERIDEMIE   | P538                        | IPERTRIGLICERIDEMIE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P539                 | ANAL. MUTAZ. X IPERTRIGLICERIDEMIE: DIFETTO COMBINATO DI LIPASI                    | P539                        | IPERTRIGLICERIDEMIE: DIFETTO COMBINATO DI LIPASI                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P541                 | ANAL. MUTAZ. X IPOACUSIE EREDITARIE NON SINDROMICHE                                | P541                        | IPOACUSIE EREDITARIE NON SINDROMICHE                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P544                 | ANAL. MUTAZ. X IPOBETA LIOPROTEINEMIA FAMILIARE (FHBL)                             | P544                        | IPOBETA LIOPROTEINEMIA FAMILIARE (FHBL)                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P545                 | ANAL. MUTAZ. X IPOCALIEMICA, PARALISI  | P545                        | IPOCALIEMICA, PARALISI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P560                 | ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI CONGENITE AUTOSOMICHE RECESSIVE                             | P560                        | ITTIOSI CONGENITE AUTOSOMICHE RECESSIVE                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P561                 | ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI EPIDERMOLITICA  | P561                        | ITTIOSI EPIDERMOLITICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P565                 | ANAL. MUTAZ. X KABUKI, SONDROME  | P565                        | KABUKI, SONDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P566                 | ANAL. MUTAZ. X KALLMANN, SINDROME  | P566                        | KALLMANN, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P569                 | ANAL. MUTAZ. X KERATODERMA EPIDERMOLITICO PALMOPLANTARE                            | P569                        | KERATODERMA EPIDERMOLITICO PALMOPLANTARE                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P571                 | ANAL. MUTAZ. X KID, SINDROME   | P571                        | KID, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P578                 | ANAL. MUTAZ. X LEOPARD, SINDROME   | P578                        | LEOPARD, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P582                 | ANAL. MUTAZ. X LEUCINOSI 4 GENI  | P582                        | LEUCINOSI 4 GENI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P583                 | ANAL. MUTAZ. X LEUCODISTROFIA A CELLULE GLOBOIDI AD ESORDIO PRECOCE                | P583                        | LEUCODISTROFIA A CELLULE GLOBOIDI AD ESORDIO PRECOCE                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P584                 | ANAL. MUTAZ. X LEUCODISTROFIA A CELLULE GLOBOIDI AD ESORDIO TARDIVO                | P584                        | LEUCODISTROFIA A CELLULE GLOBOIDI AD ESORDIO TARDIVO                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P589                 | ANAL. MUTAZ. X LIDDLE, SINDROME DI   | P589                        | LIDDLE, SINDROME DI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P590                 | ANAL. MUTAZ. X LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI   | P590                        | LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P593                 | ANAL. MUTAZ. X LINFOPROLIFERATIVA AUTOIMMUNE SINDROME TIPO 0, 1A, 1A-SM, 1B (ALPS) | P593                        | LINFOPROLIFERATIVA AUTOIMMUNE SINDROME TIPO 0, 1A, 1A-SM, 1B (ALPS) | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P596                 | ANAL. MUTAZ. X LIPODISTROFIA CONGENITA DI BERARDINELLI SEIP                        | P596                        | LIPODISTROFIA CONGENITA DI BERARDINELLI SEIP                        | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                                   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P597                 | ANAL. MUTAZ. X LIPODISTROFIA TOTALE   | P597                        | LIPODISTROFIA TOTALE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P599                 | ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA  | P599                        | LISSENCEFALIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P602                 | ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA ISOLATA ETEROPTOPIA A BANDA SOTTOCORTICALE           | P602                        | LISSENCEFALIA ISOLATA ETEROPTOPIA A BANDA SOTTOCORTICALE           | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P603                 | ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA POLIMICROGIRIA ETEROPTOPIA                           | P603                        | LISSENCEFALIA POLIMICROGIRIA ETEROPTOPIA                           | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P607                 | ANAL. MUTAZ. X LYNCH, SINDROME  | P607                        | LYNCH, SINDROME  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P609                 | ANAL. MUTAZ. X MACULOPATIA DI BEST  | P609                        | MACULOPATIA DI BEST  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P613                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI                              | P613                        | MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P617                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO                                    | P617                        | MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P618                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPPO D'ACERO                           | P618                        | MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPPO D'ACERO                           | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P620                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI BATTEN   | P620                        | MALATTIA DI BATTEN   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P640                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI HIRSCHSPRUNG 8 GENI                                    | P640                        | MALATTIA DI HIRSCHSPRUNG 8 GENI                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P641                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI KUFS 6 GENI  | P641                        | MALATTIA DI KUFS 6 GENI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P642                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI KUGELBERG-WELANDER 3 GENI                              | P642                        | MALATTIA DI KUGELBERG-WELANDER 3 GENI                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P643                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI LAFORA 2 GENI  | P643                        | MALATTIA DI LAFORA 2 GENI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P652                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI PELIZAEUS-MERZBACHER-LIKE 4 GENI                       | P652                        | MALATTIA DI PELIZAEUS-MERZBACHER-LIKE 4 GENI                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P654                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI REFSUM 2 GENI  | P654                        | MALATTIA DI REFSUM 2 GENI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P660                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI TAKAYASU 3 GENI  | P660                        | MALATTIA DI TAKAYASU 3 GENI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P661                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI UNVERRICHT LUNDBORG 3 GENI                             | P661                        | MALATTIA DI UNVERRICHT LUNDBORG 3 GENI                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P674                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIE DA B -OSSIDAZIONE   | P674                        | MALATTIE DA B -OSSIDAZIONE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P675                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIE MITOCONDRIALI DA DEFICIT DI DNA POLIMERASI GAMMA          | P675                        | MALATTIE MITOCONDRIALI DA DEFICIT DI DNA POLIMERASI GAMMA          | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P676                 | ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONE DI ARNOLD-CHIARI DI TIPO I 4 GENI                    | P676                        | MALFORMAZIONE DI ARNOLD-CHIARI DI TIPO I 4 GENI                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P678                 | ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI CEREBRALI CAVERNOSE (CCM)                            | P678                        | MALFORMAZIONI CEREBRALI CAVERNOSE (CCM)                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P681                 | ANAL. MUTAZ. X MARFAN, SINDROME E MALATTIE CORRELATE                              | P681                        | MARFAN, SINDROME E MALATTIE CORRELATE                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P683                 | ANAL. MUTAZ. X MELANOMA EREDITARIO, SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO                 | P683                        | MELANOMA EREDITARIO, SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P684                 | ANAL. MUTAZ. X MELANOMA EREDITARIO, SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO SECONDO LIVELLO | P684                        | MELANOMA EREDITARIO, SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO SECONDO LIVELLO | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P688                 | ANAL. MUTAZ. X METILMALONICO ACIDURIA   | P688                        | METILMALONICO ACIDURIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P689                 | ANAL. MUTAZ. X METILMALONICO ACIDURIA CON OMOCISTINURIA                           | P689                        | METILMALONICO ACIDURIA CON OMOCISTINURIA                           | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P691                 | ANAL. MUTAZ. X MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE 9 GENI                                 | P691                        | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE 9 GENI                                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P705                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MITOCONDRIALE - ANEMIA SIDEROBLASTICA                     | P705                        | MIOPATIA MITOCONDRIALE - ANEMIA SIDEROBLASTICA                     | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P706                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA NEMALINICA   | P706                        | MIOPATIA NEMALINICA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P708                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIE CONGENITE  | P708                        | MIOPATIE CONGENITE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P710                 | ANAL. MUTAZ. X MORQUIO, MPSIV, DEFICIT N-ACETIL-GALATTOSAMINA 6-SOLFATASI, DEFICIT DI BETA GALATTOSIDASI | P710                        | MORQUIO, MPSIV, DEFICIT N-ACETIL-GALATTOSAMINA 6-SOLFATASI, DEFICIT DI BETA GALATTOSIDASI | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P712                 | ANAL. MUTAZ. X MSUD CLASSICA 4 GENI  | P712                        | MSUD CLASSICA 4 GENI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P713                 | ANAL. MUTAZ. X MSUD CON DEFICIT DI DIIDROLIPOIL DEIDROGENASI (E3) 4 GENI                                 | P713                        | MSUD CON DEFICIT DI DIIDROLIPOIL DEIDROGENASI (E3) 4 GENI                                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P714                 | ANAL. MUTAZ. X MSUD INTERMEDIA 4 GENI  | P714                        | MSUD INTERMEDIA 4 GENI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P715                 | ANAL. MUTAZ. X MSUD INTERMITTENTE 4 GENI   | P715                        | MSUD INTERMITTENTE 4 GENI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P716                 | ANAL. MUTAZ. X MSUD TIAMINO SENSIBILE 4 GENI   | P716                        | MSUD TIAMINO SENSIBILE 4 GENI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P717                 | ANAL. MUTAZ. X MUCOLIPIDOSI  | P717                        | MUCOLIPIDOSI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P718                 | ANAL. MUTAZ. X MUCOPOLISACCARIDOSI (COMPLEMENTARE ALLE ANALISI BIOCHIMICHE PER LA CONFERMA DIAGNOSTICA)  | P718                        | MUCOPOLISACCARIDOSI (COMPLEMENTARE ALLE ANALISI BIOCHIMICHE PER LA CONFERMA DIAGNOSTICA)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P735                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA DISTALE MOTORIA  | P735                        | NEUROPATIA DISTALE MOTORIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P740                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIE DI TIPO SENSITIVO E DISAUTONOMICO  | P740                        | NEUROPATIE DI TIPO SENSITIVO E DISAUTONOMICO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P745                 | ANAL. MUTAZ. X NICOLAIDES-BARAITSER, SINDROME DI/COFFIN-SIRIS, SINDROME DI                               | P745                        | NICOLAIDES-BARAITSER, SINDROME DI/COFFIN-SIRIS, SINDROME DI                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P746                 | ANAL. MUTAZ. X NIEMANN PICK TIPO C, MALATTIA   | P746                        | NIEMANN PICK TIPO C, MALATTIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P748                 | ANAL. MUTAZ. X NOONAN, SINDROME E SINDROMI CORRELATE   | P748                        | NOONAN, SINDROME E SINDROMI CORRELATE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P750                 | ANAL. MUTAZ. X OFTALMOPLÉGIA ESTERNA PROGRESSIVA (CPEO)  | P750                        | OFTALMOPLÉGIA ESTERNA PROGRESSIVA (CPEO)  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P764                 | ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI AUTOSOMICA RECESSIVA   | P764                        | OSTEOPETROSI AUTOSOMICA RECESSIVA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P766                 | ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI CON ACIDOSI TUBULARE RENALE E CALCIFICAZIONI CEREBRALI                       | P766                        | OSTEOPETROSI CON ACIDOSI TUBULARE RENALE E CALCIFICAZIONI CEREBRALI                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P767                 | ANAL. MUTAZ. X OSTEOPOROSI GIOVANILE IDIOPATICA  | P767                        | OSTEOPOROSI GIOVANILE IDIOPATICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P769                 | ANAL. MUTAZ. X PACHIDERMOPERIOSTOSI  | P769                        | PACHIDERMOPERIOSTOSI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P770                 | ANAL. MUTAZ. X PACHIONICCHIA CONGENITA   | P770                        | PACHIONICCHIA CONGENITA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P772                 | ANAL. MUTAZ. X PAGET, MORBO  | P772                        | PAGET, MORBO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P773                 | ANAL. MUTAZ. X PANCREATITE CRONICA FAMILIARE   | P773                        | PANCREATITE CRONICA FAMILIARE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P774                 | ANAL. MUTAZ. X PANIPOPITUITARISMO  | P774                        | PANIPOPITUITARISMO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P776                 | ANAL. MUTAZ. X PARAGANGLIOMA   | P776                        | PARAGANGLIOMA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P778                 | ANAL. MUTAZ. X PARALISI PERIODICA CARDIODISRITMICA SENSIBILE AL POTASSIO                                 | P778                        | PARALISI PERIODICA CARDIODISRITMICA SENSIBILE AL POTASSIO                                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P779                 | ANAL. MUTAZ. X PARAPARESI SPASTICA FAMILIARE   | P779                        | PARAPARESI SPASTICA FAMILIARE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P783                 | ANAL. MUTAZ. X PEMFIGOIDE BOLLOSO  | P783                        | PEMFIGOIDE BOLLOSO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P784                 | ANAL. MUTAZ. X PENDRED, SINDROME   | P784                        | PENDRED, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                         | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P786                 | ANAL. MUTAZ. X PERRAULT, SINDROME                                       | P786                        | PERRAULT, SINDROME                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P787                 | ANAL. MUTAZ. X PERSISTENZA EREDITARIA DI EMOGLOBINA FETALE-BETA TAL     | P787                        | PERSISTENZA EREDITARIA DI EMOGLOBINA FETALE-BETA TAL     | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P788                 | ANAL. MUTAZ. X PFEIFFER, SINDROME DI                                    | P788                        | PFEIFFER, SINDROME DI                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P800                 | ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA CONGENITA ERITROPOIETICA (CEP)                  | P800                        | PORFIRIA CONGENITA ERITROPOIETICA (CEP)                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P805                 | ANAL. MUTAZ. X PORFIRIE   | P805                        | PORFIRIE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P806                 | ANAL. MUTAZ. X PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA                      | P806                        | PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P813                 | ANAL. MUTAZ. X PSEUDOIPOALDOSTERONISMO                                  | P813                        | PSEUDOIPOALDOSTERONISMO                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P816                 | ANAL. MUTAZ. X PTERIGIO MULTIPLO, SINDROME LETALE                       | P816                        | PTERIGIO MULTIPLO, SINDROME LETALE                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P817                 | ANAL. MUTAZ. X PUBERTA' PRECOCE   | P817                        | PUBERTA' PRECOCE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P818                 | ANAL. MUTAZ. X RACHITISMO IPOFOSFATEMICO                                | P818                        | RACHITISMO IPOFOSFATEMICO                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P819                 | ANAL. MUTAZ. X RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I E TIPO II        | P819                        | RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I E TIPO II        | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P820                 | ANAL. MUTAZ. X RASOPATIE  | P820                        | RASOPATIE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P821                 | ANAL. MUTAZ. X RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA                              | P821                        | RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P822                 | ANAL. MUTAZ. X RENE POLICISTICO AD                                      | P822                        | RENE POLICISTICO AD                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P829                 | ANAL. MUTAZ. X RETT, SINDROME E VARIANTI                                | P829                        | RETT, SINDROME E VARIANTI                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P833                 | ANAL. MUTAZ. X SAETHRE-CHOZEN, SINDROME SCAFOENCEFALIA                  | P833                        | SAETHRE-CHOZEN, SINDROME SCAFOENCEFALIA                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P836                 | ANAL. MUTAZ. X SCHWANNOMATOSI (NEUROFIBROATOSI TIPO 3)                  | P836                        | SCHWANNOMATOSI (NEUROFIBROATOSI TIPO 3)                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P839                 | ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI LATERALE PRIMARIA                               | P839                        | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P840                 | ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI TUBEROSA  | P840                        | SCLEROSI TUBEROSA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P841                 | ANAL. MUTAZ. X SENIOR-LOKEN, SINDROME                                   | P841                        | SENIOR-LOKEN, SINDROME                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P842                 | ANAL. MUTAZ. X SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE                            | P842                        | SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P845                 | ANAL. MUTAZ. X SFEROCTOSI EREDITARIA CON TRATTO FALCIFORME              | P845                        | SFEROCITOSI EREDITARIA CON TRATTO FALCIFORME             | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P849                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME 4H  | P849                        | SINDROME 4H  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P850                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME ACROCALLOSA                                     | P850                        | SINDROME ACROCALLOSA                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P851                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME ARC (ARTROGRIPOSI-DISFUNZIONE RENALE-COLESTASI) | P851                        | SINDROME ARC (ARTROGRIPOSI-DISFUNZIONE RENALE-COLESTASI) | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P854                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE (BOR)                       | P854                        | SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE (BOR)                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P859                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA                 | P859                        | SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P865                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA PERSISTENZA DOTTI DI MULLER (PMDS)           | P865                        | SINDROME DA PERSISTENZA DOTTI DI MULLER (PMDS)           | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P866                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE                | P866                        | SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE                | ALL 4 GEN A        |



ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE                     | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE    | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|-------------------------------------|--------------------|
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P867                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE     | P867                        | SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE     | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P868                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DEL NEVO EPIDERMAL         | P868                        | SINDROME DEL NEVO EPIDERMAL         | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P871                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DELLA SPINA RIGIDA         | P871                        | SINDROME DELLA SPINA RIGIDA         | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P873                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ADAMS OLIVER            | P873                        | SINDROME DI ADAMS OLIVER            | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P877                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI BERNARD SOULIER         | P877                        | SINDROME DI BERNARD SOULIER         | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P879                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI BUDD CHIARI             | P879                        | SINDROME DI BUDD CHIARI             | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P880                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI CARPENTER               | P880                        | SINDROME DI CARPENTER               | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P881                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI COCKAYNE                | P881                        | SINDROME DI COCKAYNE                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P883                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI CONN                    | P883                        | SINDROME DI CONN                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P884                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DE MORSIER              | P884                        | SINDROME DI DE MORSIER              | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P887                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DUBOWITZ                | P887                        | SINDROME DI DUBOWITZ                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P890                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI FRASER                  | P890                        | SINDROME DI FRASER                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P895                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HERMANSKY PUDLAK        | P895                        | SINDROME DI HERMANSKY PUDLAK        | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P900                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI JARCHO-LEVIN            | P900                        | SINDROME DI JARCHO-LEVIN            | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P902                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI KLIPPEL FEIL            | P902                        | SINDROME DI KLIPPEL FEIL            | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P905                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI LENNOX GASTAUT          | P905                        | SINDROME DI LENNOX GASTAUT          | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P906                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI LEVY HOLLISTER          | P906                        | SINDROME DI LEVY HOLLISTER          | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P907                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MAFFUCCI 2 GENI         | P907                        | SINDROME DI MAFFUCCI 2 GENI         | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P915                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MOEBIUS 2 GENI          | P915                        | SINDROME DI MOEBIUS 2 GENI          | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P918                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI NEU LAXOVA 2 GENI       | P918                        | SINDROME DI NEU LAXOVA 2 GENI       | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P920                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI OGUCHI 2 GENI           | P920                        | SINDROME DI OGUCHI 2 GENI           | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P924                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI RIEGER 2 GENI           | P924                        | SINDROME DI RIEGER 2 GENI           | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P926                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ROBINOW 3 GENI          | P926                        | SINDROME DI ROBINOW 3 GENI          | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P927                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ROUSSY LEVY 2 GENI      | P927                        | SINDROME DI ROUSSY LEVY 2 GENI      | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P931                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SECKEL 9 GENI           | P931                        | SINDROME DI SECKEL 9 GENI           | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P934                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SUMMIT 2 GENI           | P934                        | SINDROME DI SUMMIT 2 GENI           | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P936                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WEILL-MARCHESANI 3 GENI | P936                        | SINDROME DI WEILL-MARCHESANI 3 GENI | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P937                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WILLIAMS                | P937                        | SINDROME DI WILLIAMS                | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P938                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WINCHESTER              | P938                        | SINDROME DI WINCHESTER              | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P939                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WOLF-HIRSCHHORN   | P939                        | SINDROME DI WOLF-HIRSCHHORN   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P942                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME EMOLITICO-UREMICA ATIPICA  | P942                        | SINDROME EMOLITICO-UREMICA ATIPICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P943                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME ICF (IMMUNODEFICIENZA-INSTABILITA' CENTROMERICA-ANOMALIE FACCIALI) | P943                        | SINDROME ICF (IMMUNODEFICIENZA-INSTABILITA' CENTROMERICA-ANOMALIE FACCIALI) | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P949                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME PEELING SKIN   | P949                        | SINDROME PEELING SKIN   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P950                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME PROTEO   | P950                        | SINDROME PROTEO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P951                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME QT-LUNGO FAMILIARE   | P951                        | SINDROME QT-LUNGO FAMILIARE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P954                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICORINOFALANGEA  | P954                        | SINDROME TRICORINOFALANGEA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P956                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO II  | P956                        | SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO II  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P962                 | ANAL. MUTAZ. X SITOSTEROLEMIA  | P962                        | SITOSTEROLEMIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P964                 | ANAL. MUTAZ. X SMITH LEMLI OPITZ, SINDROME   | P964                        | SMITH LEMLI OPITZ, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P966                 | ANAL. MUTAZ. X SOTOS, SINDROME   | P966                        | SOTOS, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P967                 | ANAL. MUTAZ. X STARGARDT, MALATTIA DI  | P967                        | STARGARDT, MALATTIA DI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P968                 | ANAL. MUTAZ. X STOMATOCITOSI EREDITARIA CON EMAZIE DISIDRATATE                             | P968                        | STOMATOCITOSI EREDITARIA CON EMAZIE DISIDRATATE                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P970                 | ANAL. MUTAZ. X STORAGE POOL DEFICIENCY   | P970                        | STORAGE POOL DEFICIENCY   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P976                 | ANAL. MUTAZ. X TALASSEMIE ED EMOGLOBINOPATIE GAMMA   | P976                        | TALASSEMIE ED EMOGLOBINOPATIE GAMMA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P977                 | ANAL. MUTAZ. X TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA  | P977                        | TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P983                 | ANAL. MUTAZ. X TREACHER COLLINS  | P983                        | TREACHER COLLINS  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P987                 | ANAL. MUTAZ. X TROMBOCITOPENIA EREDITARIA DA ANOMALIE DI NUMERO DELLE PIASTRINE            | P987                        | TROMBOCITOPENIA EREDITARIA DA ANOMALIE DI NUMERO DELLE PIASTRINE            | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P989                 | ANAL. MUTAZ. X TROMBOFILIE   | P989                        | TROMBOFILIE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P991                 | ANAL. MUTAZ. X USHER, SINDROME   | P991                        | USHER, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210P997                 | ANAL. MUTAZ. X WAGR SINDROME DI  | P997                        | WAGR SINDROME DI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G021P1004                 | ANAL. MUTAZ. X XANTINURIA  | P1004                       | XANTINURIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G021P1008                 | ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO  | P1008                       | XERODERMA PIGMENTOSO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P041                 | ANAL. MUTAZ. X AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER  | P041                        | AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P047                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIA DI BLACKFAN DIAMOND  | P047                        | ANEMIA DI BLACKFAN DIAMOND  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P058                 | ANAL. MUTAZ. X ANEURISMI EREDITARI   | P058                        | ANEURISMI EREDITARI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P068                 | ANAL. MUTAZ. X APERT, SINDROME DI  | P068                        | APERT, SINDROME DI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P072                 | ANAL. MUTAZ. X ARITMIE EREDITARIE/CANALOPATIE/CPVT   | P072                        | ARITMIE EREDITARIE/CANALOPATIE/CPVT   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P109                 | ANAL. MUTAZ. X BARDET-BIEDL SYNDROME   | P109                        | BARDET-BIEDL SYNDROME   | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P129                 | ANAL. MUTAZ. X CARDIOMIOPATIA DILATATIVA   | P129                        | CARDIOMIOPATIA DILATATIVA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P131                 | ANAL. MUTAZ. X CARDIOMIOPATIA IPERTROFICA  | P131                        | CARDIOMIOPATIA IPERTROFICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P169                 | ANAL. MUTAZ. X CECITÀ CONGENITA NOTTURNA STAZIONARIA   | P169                        | CECITÀ CONGENITA NOTTURNA STAZIONARIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P228                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA DEL COMPLESSO I MITOCONDRIALE  | P228                        | DEFICIENZA DEL COMPLESSO I MITOCONDRIALE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P331                 | ANAL. MUTAZ. X DEFICIT INTELLETTIVO E MICROCEFALIE   | P331                        | DEFICIT INTELLETTIVO E MICROCEFALIE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P351                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY ANOMALIE NELLA SINTESI O NELL'AZIONE DEGLI ANDROGENI) | P351                        | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY ANOMALIE NELLA SINTESI O NELL'AZIONE DEGLI ANDROGENI) | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P352                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY GONADICI)   | P352                        | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY GONADICI)   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P398                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA DEI CONI/BASTONCELLI  | P398                        | DISTROFIA DEI CONI/BASTONCELLI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P404                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE DEI CINGOLI   | P404                        | DISTROFIA MUSCOLARE DEI CINGOLI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P423                 | ANAL. MUTAZ. X EHLERS-DANLOS E SINDROMI MARFANOIDI (DD DI JHS/EDS-HT E SINDROMI COMUNI) E VARIANTI RARE            | P423                        | EHLERS-DANLOS E SINDROMI MARFANOIDI (DD DI JHS/EDS-HT E SINDROMI COMUNI) E VARIANTI RARE            | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P426                 | ANAL. MUTAZ. X EMERALOPIA CONGENITA  | P426                        | EMERALOPIA CONGENITA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P577                 | ANAL. MUTAZ. X LEIGH, MALATTIA   | P577                        | LEIGH, MALATTIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P626                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4 (CMT4)                                  | P626                        | MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4 (CMT4)                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P741                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIE PERIFERICHE  | P741                        | NEUROPATIE PERIFERICHE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P761                 | ANAL. MUTAZ. X OSTEOGENESI IMPERFECTA  | P761                        | OSTEOGENESI IMPERFECTA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P765                 | ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI  | P765                        | OSTEOPETROSI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P780                 | ANAL. MUTAZ. X PARKINSON EREDITARIO, MALATTIA  | P780                        | PARKINSON EREDITARIO, MALATTIA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P824                 | ANAL. MUTAZ. X RETINITI PIGMENTOSE AD  | P824                        | RETINITI PIGMENTOSE AD  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P825                 | ANAL. MUTAZ. X RETINITI PIGMENTOSE AR  | P825                        | RETINITI PIGMENTOSE AR  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P913                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MECKEL 13 GENI  | P913                        | SINDROME DI MECKEL 13 GENI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P916                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MUCKLE-WELLS 1 GENE   | P916                        | SINDROME DI MUCKLE-WELLS 1 GENE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P935                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WALKER-WARBURG 14 GENI  | P935                        | SINDROME DI WALKER-WARBURG 14 GENI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P940                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ZELLWEGER   | P940                        | SINDROME DI ZELLWEGER   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113P994                 | ANAL. MUTAZ. X VITREOPATIE EREDITARIE  | P994                        | VITREOPATIE EREDITARIE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G1319P586                 | ANAL. MUTAZ. X LEUCODISTROFIE  | P586                        | LEUCODISTROFIE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G1319P218                 | ANAL. MUTAZ. X CRANIOSINOSTOSI ISOLATE E SINDROMICHE   | P218                        | CRANIOSINOSTOSI ISOLATE E SINDROMICHE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G1319P420                 | ANAL. MUTAZ. X DISTURBI DELLA MIGRAZIONE NEURONALE   | P420                        | DISTURBI DELLA MIGRAZIONE NEURONALE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G1319P414                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIE CORNEALI  | P414                        | DISTROFIE CORNEALI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G1319P789                 | ANAL. MUTAZ. X PIASTRINOPATIE EREDITARIE   | P789                        | PIASTRINOPATIE EREDITARIE   | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G1319P837                 | ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA   | P837                        | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2001                 | ANAL. MUTAZ. X ANEMIE EREDITARIE   | P2001                       | ANEMIE EREDITARIE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2002                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI METABOLISMO E TRASPORTO CALCIO FOSFORO                                | P2002                       | DIFETTI CONGENITI METABOLISMO E TRASPORTO CALCIO FOSFORO                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2003                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIE GENETICHE DEL RITMO CARDIACO E CARDIOMIOPATIE GENETICHE                        | P2003                       | MALATTIE GENETICHE DEL RITMO CARDIACO E CARDIOMIOPATIE GENETICHE                        | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2004                 | ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI ISOLATE E SINDROMICHE  | P2004                       | ARTROGRIPOSI ISOLATE E SINDROMICHE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2006                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO  | P2006                       | MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2007                 | ANAL. MUTAZ. X BASSA STATURA   | P2007                       | BASSA STATURA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2008                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE  | P2008                       | MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2009                 | ANAL. MUTAZ. X DEMENZE EREDITARIE  | P2009                       | DEMENZE EREDITARIE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2010                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DEL COMPLEMENTO   | P2010                       | DIFETTI DEL COMPLEMENTO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2011                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE   | P2011                       | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2012                 | ANAL. MUTAZ. X DISREGOLAZIONE DEL SISTEMA IMMUNITARIO E AUTOIMMUNITA'                                  | P2012                       | DISREGOLAZIONE DEL SISTEMA IMMUNITARIO E AUTOIMMUNITA'                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2013                 | ANAL. MUTAZ. X EHLERS DANLOS E ALTRE ALTERAZIONI DEL TESSUTO CONNETTIVO                                | P2013                       | EHLERS DANLOS E ALTRE ALTERAZIONI DEL TESSUTO CONNETTIVO                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2014                 | ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSE EREDITARIE   | P2014                       | EPIDERMOLISI BOLLOSE EREDITARIE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2015                 | ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI ISOLATE E SINDROMICHE   | P2015                       | ITTIOSI ISOLATE E SINDROMICHE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2016                 | ANAL. MUTAZ. X GENODERMATOSI (ESCLUSO Epidermolisi bollose ereditarie e ittiosi isolate e sindromiche) | P2016                       | GENODERMATOSI (ESCLUSO Epidermolisi bollose ereditarie e ittiosi isolate e sindromiche) | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2017                 | ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE  | P2017                       | MALFORMAZIONI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2018                 | ANAL. MUTAZ. X EPILESSIE SU BASE GENETICA  | P2018                       | EPILESSIE SU BASE GENETICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2019                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI   | P2019                       | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2020                 | ANAL. MUTAZ. X FEOCROMOCITOMA/PARAGANGLIOMA FAMILIARE  | P2020                       | FEOCROMOCITOMA/PARAGANGLIOMA FAMILIARE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2022                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROMI DA IPERACCRESIMENTO  | P2022                       | SINDROMI DA IPERACCRESIMENTO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2023                 | ANAL. MUTAZ. X MICROCEFALIE ISOLATE E SINDROMICHE  | P2023                       | MICROCEFALIE ISOLATE E SINDROMICHE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2025                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIE MITOCONDRIALI  | P2025                       | MALATTIE MITOCONDRIALI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2026                 | ANAL. MUTAZ. X EPATOPATIE EREDITARIE   | P2026                       | EPATOPATIE EREDITARIE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2029                 | ANAL. MUTAZ. X DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE ISOLATE E SINDROMICHE                                    | P2029                       | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE ISOLATE E SINDROMICHE                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2030                 | ANAL. MUTAZ. X TUMORI EREDITARI  | P2030                       | TUMORI EREDITARI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2034                 | ANAL. MUTAZ. X CROMATINOPATIE  | P2034                       | CROMATINOPATIE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2035                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO                             | P2035                       | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2036                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEGLI ACIDI ORGANICI                                  | P2036                       | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEGLI ACIDI ORGANICI                                  | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2037                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE LIPOPROTEINE           | P2037                       | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE LIPOPROTEINE           | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2038                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI LIPIDI                   | P2038                       | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI LIPIDI                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2039                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI             | P2039                       | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI             | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2040                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA                          | P2040                       | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA                          | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2041                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI              | P2041                       | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI              | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2042                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI ACIDI BILIARI                                  | P2042                       | DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI ACIDI BILIARI                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2043                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE               | P2043                       | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE               | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2044                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI                  | P2044                       | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2046                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIE DEI PEROSSISOMI   | P2046                       | MALATTIE DEI PEROSSISOMI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2047                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI | P2047                       | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2048                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIE EREDITARIE ASSE IPOTALAMO IPOFISI E CONDIZIONI CORRELATE              | P2048                       | MALATTIE EREDITARIE ASSE IPOTALAMO IPOFISI E CONDIZIONI CORRELATE              | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2049                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIE SURRENALICHE EREDITARIE   | P2049                       | MALATTIE SURRENALICHE EREDITARIE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2050                 | ANAL. MUTAZ. X IPERINSULINISMI CONGENITI  | P2050                       | IPERINSULINISMI CONGENITI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2051                 | ANAL. MUTAZ. X OBESITA' SINDROMICA  | P2051                       | OBESITA' SINDROMICA  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2052                 | ANAL. MUTAZ. X IPOGONADISMI ISOLATI E SINDROMICI  | P2052                       | IPOGONADISMI ISOLATI E SINDROMICI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2053                 | ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE    | P2053                       | MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE    | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2054                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIE RENALI CISTICHE   | P2054                       | MALATTIE RENALI CISTICHE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2055                 | ANAL. MUTAZ. X NEFROPATIE PROTEINURICHE   | P2055                       | NEFROPATIE PROTEINURICHE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2056                 | ANAL. MUTAZ. X TUBULOPATIE PRIMITIVE  | P2056                       | TUBULOPATIE PRIMITIVE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2057                 | ANAL. MUTAZ. X NEFROPATIE INTERSTIZIALI   | P2057                       | NEFROPATIE INTERSTIZIALI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2058                 | ANAL. MUTAZ. X PNEUMOPATIE INTERSTIZIALI E DIFETTI DEL SURFACTANTE                            | P2058                       | PNEUMOPATIE INTERSTIZIALI E DIFETTI DEL SURFACTANTE                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2059                 | ANAL. MUTAZ. X INTERSTIZIOPATIE POLMONARI   | P2059                       | INTERSTIZIOPATIE POLMONARI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2060                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIE EREDITARIE  | P2060                       | NEUROPATIE EREDITARIE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2061                 | ANAL. MUTAZ. X MIOPATIE EREDITARIE  | P2061                       | MIOPATIE EREDITARIE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2062                 | ANAL. MUTAZ. X DISTURBI EREDITARI DEL MOVIMENTO   | P2062                       | DISTURBI EREDITARI DEL MOVIMENTO   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2064                 | ANAL. MUTAZ. X DISORDINI DEL NEUROSVILUPPO  | P2064                       | DISORDINI DEL NEUROSVILUPPO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2066                 | ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI CRANIO-FACCIALI E DELL'ORECCHIO                                  | P2066                       | MALFORMAZIONI CRANIO-FACCIALI E DELL'ORECCHIO                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2067                 | ANAL. MUTAZ. X DISCINESIE CILIARI PRIMARIE  | P2067                       | DISCINESIE CILIARI PRIMARIE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2068                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROMI DA IPOVENTILAZIONE CENTRALE   | P2068                       | SINDROMI DA IPOVENTILAZIONE CENTRALE   | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                                     | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2069                 | ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO VISIVO                         | P2069                       | MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO VISIVO                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2070                 | ANAL. MUTAZ. X CARDIOPATIE CONGENITE ISOLATE E SINDROMICHE                          | P2070                       | CARDIOPATIE CONGENITE ISOLATE E SINDROMICHE                          | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2071                 | ANAL. MUTAZ. X MICROANGIOPATIE CEREBRALI  | P2071                       | MICROANGIOPATIE CEREBRALI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2072                 | ANAL. MUTAZ. X CILIOPATIE   | P2072                       | CILIOPATIE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2074                 | ANAL. MUTAZ. X ANGIOEDEMI EREDITARI   | P2074                       | ANGIOEDEMI EREDITARI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2075                 | ANAL. MUTAZ. X LINFEDIEMI PRIMARI   | P2075                       | LINFEDIEMI PRIMARI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2076                 | ANAL. MUTAZ. X NEONATO CRITICO  | P2076                       | NEONATO CRITICO  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2077                 | ANAL. MUTAZ. X IPOACUSIE ISOLATE E SINDROMICHE                                      | P2077                       | IPOACUSIE ISOLATE E SINDROMICHE                                      | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2078                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROMI POLIMARFORMATIVE NEONATALI                                  | P2078                       | SINDROMI POLIMARFORMATIVE NEONATALI                                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2079                 | ANAL. MUTAZ. X ANOMALIE CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE                  | P2079                       | ANOMALIE CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE                  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2080                 | ANAL. MUTAZ. X SINDROMI PROGEROIDI  | P2080                       | SINDROMI PROGEROIDI  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G319P2081                 | ANAL. MUTAZ. X LIPODISTROFIE  | P2081                       | LIPODISTROFIE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.3190                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.350,00 €  | G1319P452                 | ANAL. MUTAZ. X EPILESSIE FOCALI E IDIOPATICHE GENERALIZZATE                         | P452                        | EPILESSIE FOCALI E IDIOPATICHE GENERALIZZATE                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.93                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 180,00 €    | G1930P436                 | ANAL. MUTAZ. X ENCEFALOPATIA NEUROGASTROINTESTINALE MITOCONDRIALE (MNGIE), SINDROME | P436                        | ENCEFALOPATIA NEUROGASTROINTESTINALE MITOCONDRIALE (MNGIE), SINDROME | ALL 4 GEN A        |
| G1.93                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 180,00 €    | G1930P540                 | ANAL. MUTAZ. X IPOACUSIA NEUROSENSORIALE NON SINDROMICA MITOCONDRIALE               | P540                        | IPOACUSIA NEUROSENSORIALE NON SINDROMICA MITOCONDRIALE               | ALL 4 GEN A        |
| G1.93                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 180,00 €    | G1930P568                 | ANAL. MUTAZ. X KEARNS-SAYRE, SINDROME   | P568                        | KEARNS-SAYRE, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G1.93                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 180,00 €    | G1930P737                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA OTTICA EREDITARIA DI LEBER                                | P737                        | NEUROPATIA OTTICA EREDITARIA DI LEBER                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.93                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 180,00 €    | G1930P751                 | ANAL. MUTAZ. X OFTALMOPLEGIA ESTERNA PROGRESSIVA (CPEO) MITOCONDRIALE               | P751                        | OFTALMOPLEGIA ESTERNA PROGRESSIVA (CPEO) MITOCONDRIALE               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01.T                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 100,00 €    | G101TP100                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE DI KENNEDY                                 | P100                        | ATROFIA MUSCOLARE SPINALE DI KENNEDY                                 | ALL 4 GEN A        |
| G1.01.M                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 227,00 €    | G101MP112                 | ANAL. MUTAZ. X BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME   | P112                        | BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME   | ALL 4 GEN A        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C001                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X SINDROME ASSOCIATA AD ANOMALIA CROMOSOMICA             | C001                        | Sindrome associata ad anomalia cromosomica                           | ALL 4 GEN B        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C002                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X SINDROME DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA                    | C002                        | Sindrome da instabilità cromosomica                                  | ALL 4 GEN B        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C003                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X DIFETTI CONGENITI/QUADRI MALFORMATIVI                  | C003                        | Difetti congeniti/quadri malformativi                                | ALL 4 GEN B        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C004                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X ANALISI DEL CARIOTIPO PER DISABILITÀ INTELLETTIVA      | C004                        | Analisi del cariotipo per disabilità intellettiva                    | ALL 4 GEN B        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C005                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X RITARDO DI ACCRESCIMENTO/SVILUPPO                      | C005                        | Ritardo di accrescimento/sviluppo                                    | ALL 4 GEN B        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C006                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X AMENORREA/MENOPAUSA PRECOCE                            | C006                        | Amenorrea/menopausa precoce  | ALL 4 GEN B        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C007                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X GENITALI AMBIGUI                                       | C007                        | Genitali ambigui   | ALL 4 GEN B        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C008                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X STERILITÀ, INFERTILITÀ, POLIABORTIVITÀ                 | C008                        | Sterilità, infertilità, poliabortività                               | ALL 4 GEN B        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C009                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X CONSANGUINEI DI PORTATORI DI ANOMALIA CROMOSOMICA      | C009                        | Consanguinei di portatori di anomalia cromosomica                    | ALL 4 GEN B        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C010                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X GENITORI A SEGUITO DI RISCONTRO DI ANOMALIA CROMOSOMICA FETALE   | C010                        | Genitori a seguito di riscontro di anomalia cromosomica fetale   | ALL 4 GEN B        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C011                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X RISCHIO DI ANOMALIA CROMOSOMICA. GENITORI DI SOGGETTI (DECEDUTI SENZA DIAGNOSI) MALFORMATI O CON SOSPETTA ANOMALIA CROMOSOMICA | C011                        | Rischio di anomalia cromosomica. Genitori di soggetti (deceduti senza diagnosi) malformati o con sospetta anomalia cromosomica | ALL 4 GEN B        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C012                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X ANOMALIA CROMOSOMICA SOSPETTATA IN BASE A RISULTATI DI PRECEDENTI ANALISI GENETICHE  | C012                        | Anomalia cromosomica sospettata in base a risultati di precedenti analisi genetiche  | ALL 4 GEN B        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C015                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (POST NATALE)   | C015                        | Conferma di mosaicismo cromosomico (post natale)   | ALL 4 GEN B        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C025                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (POSTNATALE)  | C025                        | Coppie con abortività spontanea ripetuta (postnatale)  | ALL 4 GEN B        |
| G2.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2010C027                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (POSTNATALE)  | C027                        | Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (postnatale)  | ALL 4 GEN B        |
| G2.02                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2020C013                 | ANAL. CITOGEN. POST NATALE X PALLISTER-KILLIAN, SINDROME  | C013                        | Pallister-Killian, Sindrome  | ALL 4 GEN B        |
| G2.03                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 220,00 €    | G2030C014                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (PRENATALE)   | C014                        | Conferma di mosaicismo cromosomico (prenatale)   | ALL 4 GEN B        |
| G2.03                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 220,00 €    | G2030C016                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ETÀ MATERNA AVANZATA   | C016                        | Età materna avanzata   | ALL 4 GEN B        |
| G2.03                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 220,00 €    | G2030C017                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X PRECEDENTE GRAVIDANZA CON ANOMALIA CROMOSOMICA   | C017                        | Precedente gravidanza con anomalia cromosomica   | ALL 4 GEN B        |
| G2.03                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 220,00 €    | G2030C018                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X GENITORE PORTATORE DI ANOMALIA CROMOSOMICA   | C018                        | Genitore portatore di anomalia cromosomica   | ALL 4 GEN B        |
| G2.03                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 220,00 €    | G2030C019                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ANOMALIE FETALI E SEGNI PREDITTIVI EVIDENZIATI ECOGRAFICAMENTE   | C019                        | Anomalie fetali e segni predittivi evidenziati ecograficamente   | ALL 4 GEN B        |
| G2.03                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 220,00 €    | G2030C020                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X INDAGINI BIOCHIMICHE SUL SIERO MATERNO SUGGERITIVE DI UN AUMENTO DEL RISCHIO DI PATOLOGIA CROMOSOMICA NEL FETO                   | C020                        | Indagini biochimiche sul siero materno suggestive di un aumento del rischio di patologia cromosomica nel feto                  | ALL 4 GEN B        |
| G2.03                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 220,00 €    | G2030C021                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X RISCHIO DI MALATTIE MENDELIANE DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA  | C021                        | Rischio di malattie mendeliane da instabilità cromosomica  | ALL 4 GEN B        |
| G2.03                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 220,00 €    | G2030C022                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI ANEUPLOIDIE RICONTRATE NEL DNA FETALE SUL SANGUE MATERNO   | C022                        | Conferma di aneuploidie riscontrate nel DNA fetale sul sangue materno  | ALL 4 GEN B        |
| G2.03                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 220,00 €    | G2030C023                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.  | C023                        | Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica.  | ALL 4 GEN B        |
| G2.03                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 220,00 €    | G2030C024                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (PRENATALE)   | C024                        | Coppie con abortività spontanea ripetuta (prenatale)   | ALL 4 GEN B        |
| G2.03                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 220,00 €    | G2030C026                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (PRENATALE)   | C026                        | Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (prenatale)   | ALL 4 GEN B        |
| G2.04                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2040C014                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (PRENATALE)   | C014                        | Conferma di mosaicismo cromosomico (prenatale)   | ALL 4 GEN B        |
| G2.04                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2040C016                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ETÀ MATERNA AVANZATA   | C016                        | Età materna avanzata   | ALL 4 GEN B        |
| G2.04                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2040C017                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X PRECEDENTE GRAVIDANZA CON ANOMALIA CROMOSOMICA   | C017                        | Precedente gravidanza con anomalia cromosomica   | ALL 4 GEN B        |
| G2.04                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2040C018                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X GENITORE PORTATORE DI ANOMALIA CROMOSOMICA   | C018                        | Genitore portatore di anomalia cromosomica   | ALL 4 GEN B        |
| G2.04                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2040C019                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ANOMALIE FETALI E SEGNI PREDITTIVI EVIDENZIATI ECOGRAFICAMENTE   | C019                        | Anomalie fetali e segni predittivi evidenziati ecograficamente   | ALL 4 GEN B        |
| G2.04                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2040C020                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X INDAGINI BIOCHIMICHE SUL SIERO MATERNO SUGGERITIVE DI UN AUMENTO DEL RISCHIO DI PATOLOGIA CROMOSOMICA NEL FETO                   | C020                        | Indagini biochimiche sul siero materno suggestive di un aumento del rischio di patologia cromosomica nel feto                  | ALL 4 GEN B        |
| G2.04                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2040C021                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X RISCHIO DI MALATTIE MENDELIANE DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA  | C021                        | Rischio di malattie mendeliane da instabilità cromosomica  | ALL 4 GEN B        |
| G2.04                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2040C022                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI ANEUPLOIDIE RICONTRATE NEL DNA FETALE SUL SANGUE MATERNO   | C022                        | Conferma di aneuploidie riscontrate nel DNA fetale sul sangue materno  | ALL 4 GEN B        |
| G2.04                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2040C023                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.  | C023                        | Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica.  | ALL 4 GEN B        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|---|--------------------|
| G2.04                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2040C024                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (PRENATALE)   | C024                        | Coppie con abortività spontanea ripetuta (prenatale)  | ALL 4 GEN B        |
| G2.04                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2040C026                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (PRENATALE)   | C026                        | Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (prenatale)  | ALL 4 GEN B        |
| G2.05                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2050C014                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (PRENATALE)   | C014                        | Conferma di mosaicismo cromosomico (prenatale)  | ALL 4 GEN B        |
| G2.05                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2050C016                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ETÀ MATERNA AVANZATA   | C016                        | Età materna avanzata  | ALL 4 GEN B        |
| G2.05                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2050C017                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X PRECEDENTE GRAVIDANZA CON ANOMALIA CROMOSOMICA   | C017                        | Precedente gravidanza con anomalia cromosomica  | ALL 4 GEN B        |
| G2.05                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2050C018                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X GENITORE PORTATORE DI ANOMALIA CROMOSOMICA   | C018                        | Genitore portatore di anomalia cromosomica  | ALL 4 GEN B        |
| G2.05                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2050C019                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ANOMALIE FETALI E SEGNI PREDITTIVI EVIDENZIATI ECOGRAFICAMENTE   | C019                        | Anomalie fetali e segni predittivi evidenziati ecograficamente  | ALL 4 GEN B        |
| G2.05                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2050C020                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X INDAGINI BIOCHIMICHE SUL SIERO MATERNO SUGGERITIVE DI UN AUMENTO DEL RISCHIO DI PATOLOGIA CROMOSOMICA NEL FETO | C020                        | Indagini biochimiche sul siero materno suggestive di un aumento del rischio di patologia cromosomica nel feto | ALL 4 GEN B        |
| G2.05                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2050C021                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X RISCHIO DI MALATTIE MENDELIANE DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA  | C021                        | Rischio di malattie mendeliane da instabilità cromosomica   | ALL 4 GEN B        |
| G2.05                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2050C022                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI ANEUPLOIDIE RICONTRATE NEL DNA FETALE SUL SANGUE MATERNO   | C022                        | Conferma di aneuploidie riscontrate nel DNA fetale sul sangue materno   | ALL 4 GEN B        |
| G2.05                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2050C023                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.  | C023                        | Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica.   | ALL 4 GEN B        |
| G2.05                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2050C024                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (PRENATALE)   | C024                        | Coppie con abortività spontanea ripetuta (prenatale)  | ALL 4 GEN B        |
| G2.05                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 210,00 €    | G2050C026                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (PRENATALE)   | C026                        | Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (prenatale)  | ALL 4 GEN B        |
| G2.07                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 250,00 €    | G2070C016                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ETÀ MATERNA AVANZATA   | C016                        | Età materna avanzata  | ALL 4 GEN B        |
| G2.07                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 250,00 €    | G2070C017                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X PRECEDENTE GRAVIDANZA CON ANOMALIA CROMOSOMICA   | C017                        | Precedente gravidanza con anomalia cromosomica  | ALL 4 GEN B        |
| G2.07                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 250,00 €    | G2070C018                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X GENITORE PORTATORE DI ANOMALIA CROMOSOMICA   | C018                        | Genitore portatore di anomalia cromosomica  | ALL 4 GEN B        |
| G2.07                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 250,00 €    | G2070C020                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X INDAGINI BIOCHIMICHE SUL SIERO MATERNO SUGGERITIVE DI UN AUMENTO DEL RISCHIO DI PATOLOGIA CROMOSOMICA NEL FETO | C020                        | Indagini biochimiche sul siero materno suggestive di un aumento del rischio di patologia cromosomica nel feto | ALL 4 GEN B        |
| G2.07                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 250,00 €    | G2070C021                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X RISCHIO DI MALATTIE MENDELIANE DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA  | C021                        | Rischio di malattie mendeliane da instabilità cromosomica   | ALL 4 GEN B        |
| G2.07                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 250,00 €    | G2070C022                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI ANEUPLOIDIE RICONTRATE NEL DNA FETALE SUL SANGUE MATERNO   | C022                        | Conferma di aneuploidie riscontrate nel DNA fetale sul sangue materno   | ALL 4 GEN B        |
| G2.07                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 250,00 €    | G2070C023                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.  | C023                        | Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica.   | ALL 4 GEN B        |
| G2.07                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 250,00 €    | G2070C024                 | ANAL. CITOGEN. PRENATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (PRENATALE)   | C024                        | Coppie con abortività spontanea ripetuta (prenatale)  | ALL 4 GEN B        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080C015                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (POST NATALE)  | C015                        | Conferma di mosaicismo cromosomico (post natale)  | ALL 4 GEN B        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080C025                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (POSTNATALE)   | C025                        | Coppie con abortività spontanea ripetuta (postnatale)   | ALL 4 GEN B        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080C014                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (PRENATALE)  | C014                        | Conferma di mosaicismo cromosomico (prenatale)  | ALL 4 GEN B        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080C026                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (PRENATALE)  | C026                        | Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (prenatale)  | ALL 4 GEN B        |
| G2.09                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 850,00 €    | G2090C003                 | IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X DIFETTI CONGENITI/QUADRI MALFORMATIVI   | C003                        | Difetti congeniti/quadri malformativi   | ALL 4 GEN B        |
| G2.09                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 850,00 €    | G2090C004                 | IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X ANALISI DEL CARIOTIPO PER DISABILITÀ INTELLETTIVA   | C004                        | Analisi del cariotipo per disabilità intellettiva   | ALL 4 GEN B        |
| G2.09                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 850,00 €    | G2090C027                 | IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (POSTNATALE)                           | C027                        | Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (postnatale)   | ALL 4 GEN B        |



ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|--|--------------------|
| G2.09                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 850,00 €    | G2090C028                 | IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X ANOMALIE DELLE REGIONI SUBTELOMERICHE                          | C028                        | Anomalie delle regioni subtelomeriche  | ALL 4 GEN B        |
| G2.09                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 850,00 €    | G2090C019                 | IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X ANOMALIE FETALI E SEGNI PREDITTIVI EVIDENZIATI ECOGRAFICAMENTE | C019                        | Anomalie fetali e segni predittivi evidenziati ecograficamente                           | ALL 4 GEN B        |
| G2.09                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 850,00 €    | G2090C023                 | IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.        | C023                        | Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica.                                  | ALL 4 GEN B        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010E016                 | ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA   | E016                        | Leucemia mieloide cronica  | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E001                 | ANAL. MUTAZ. X ERITROCITOSI  | E001                        | Eritrocitosi   | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E002                 | ANAL. MUTAZ. X IPEROSINOFILIA  | E002                        | Iperosinofilia   | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E004                 | ANAL. MUTAZ. X LINFOMA/LEUCEMIA CELL BETA: TRASLOCAZIONI IGH/BCL1; IGH/BCL2                                | E004                        | Linfoma/leucemia cell beta: traslocazioni IGH/BCL1; IGH/BCL2                             | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E005                 | ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA: IPERMUTAZIONE SOMATICA IGHV                                     | E005                        | Leucemia linfatica cronica: Ipermutazione somatica IgHV                                  | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E006                 | ANAL. MUTAZ. X MASTOCITOSI   | E006                        | Mastocitosi  | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E008                 | ANAL. MUTAZ. X MIELOFIBROSI  | E008                        | Mielofibrosi   | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E009                 | ANAL. MUTAZ. X PIASTRINOPENIE FAMILIARI  | E009                        | Piastrinopenie familiari   | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E010                 | ANAL. MUTAZ. X POLICITEMIA VERA  | E010                        | Policitemia vera   | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E011                 | ANAL. MUTAZ. X TROMBOCITEMIA ESSENZIALE  | E011                        | Trombocitemia essenziale   | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E012                 | ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA  | E012                        | Leucemia linfoblastica acuta   | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E013                 | ANAL. MUTAZ. X ALTRE SINDROMI MIELOPROLIFERATIVE (MPN)   | E013                        | Altre sindromi mieloproliferative (MPN)  | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E014                 | ANAL. MUTAZ. X LINFOMI NON-HODGKIN   | E014                        | Linfomi non-Hodgkin  | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E015                 | ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA  | E015                        | Leucemia linfatica cronica   | ALL 4 GEN C        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210E017                 | ANAL. MUTAZ. X MIELOMA MULTIPLIO E GAMMOPATIE MONOCLONALI  | E017                        | Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali  | ALL 4 GEN C        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113E003                 | ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA   | E003                        | Leucemia mieloide acuta  | ALL 4 GEN C        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G113P2005                 | ANAL. MUTAZ. X ATROFIE OTTICHE EREDITARIE  | P2005                       | ATROFIE OTTICHE EREDITARIE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G113P2021                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIE TIROIDEE EREDITARIE  | P2021                       | MALATTIE TIROIDEE EREDITARIE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G113P2024                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE  | P2024                       | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G113P2028                 | ANAL. MUTAZ. X RASOPATIE   | P2028                       | RASOPATIE  | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G113P2031                 | ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI    | P2031                       | DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G113P2032                 | ANAL. MUTAZ. X PANCREATITI SU BASE GENETICA  | P2032                       | PANCREATITI SU BASE GENETICA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G113P2033                 | ANAL. MUTAZ. X NEUROFIBROMATOSI  | P2033                       | NEUROFIBROMATOSI   | ALL 4 GEN A        |
| G1.1130                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 1.150,00 €  | G1113E007                 | ANAL. MUTAZ. X MIELODISPLASIE (INCLUSA LA LEUCEMIA MIELOMONOCITICA GIOVANILE)                              | E007                        | Mielodisplasie (inclusa la leucemia mielomonocitica giovanile)                           | ALL 4 GEN C        |
| G2.02                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2020E003                 | ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA  | E003                        | Leucemia mieloide acuta  | ALL 4 GEN C        |
| G2.02                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2020E004                 | ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LINFOMA/LEUCEMIA CELL BETA: TRASLOCAZIONI IGH/BCL1; IGH/BCL2                   | E004                        | Linfoma/leucemia cell beta: traslocazioni IGH/BCL1; IGH/BCL2                             | ALL 4 GEN C        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                                    | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|---|--------------------|
| G2.02                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2020E007                 | ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X MIELODISPLASIE (INCLUSA LA LEUCEMIA MIELOMONOCITICA GIOVANILE)      | E007                        | Mielodisplasie (inclusa la leucemia mielomonocitica giovanile)      | ALL 4 GEN C        |
| G2.02                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2020E008                 | ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X MIELOFIBROSI  | E008                        | Mielofibrosi  | ALL 4 GEN C        |
| G2.02                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2020E012                 | ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA  | E012                        | Leucemia linfoblastica acuta  | ALL 4 GEN C        |
| G2.02                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2020E013                 | ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X ALTRE SINDROMI MIELOPROLIFERATIVE (MPN)                             | E013                        | Altre sindromi mieloproliferative (MPN)                             | ALL 4 GEN C        |
| G2.02                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2020E014                 | ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LINFOMI NON-HODGKIN   | E014                        | Linfomi non-Hodgkin   | ALL 4 GEN C        |
| G2.02                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2020E015                 | ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA  | E015                        | Leucemia linfatica cronica  | ALL 4 GEN C        |
| G2.02                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2020E016                 | ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA   | E016                        | Leucemia mieloide cronica   | ALL 4 GEN C        |
| G2.02                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 330,00 €    | G2020E017                 | ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X MIELOMA MULTIPLO E GAMMOPATIE MONOCLONALI                           | E017                        | Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali                           | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080C027                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (POSTNATALE) | C027                        | Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (postnatale) | ALL 4 GEN B        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E001                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X ERITROCITOSI  | E001                        | Eritrocitosi  | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E002                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X IPEREOSINOFILIA   | E002                        | Iper eosinofilia  | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E003                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA   | E003                        | Leucemia mieloide acuta   | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E004                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LINFOMA/LEUCEMIA CELL BETA: TRASLOCAZIONI IGH/BCL1; IGH/BCL2        | E004                        | Linfoma/leucemia cell beta: traslocazioni IGH/BCL1; IGH/BCL2        | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E005                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA: IPERMUTAZIONE SOMATICA IGHV             | E005                        | Leucemia linfatica cronica: Ipermutazione somatica IgHV             | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E006                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X MASTOCITOSI   | E006                        | Mastocitosi   | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E007                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X MIELODISPLASIE (INCLUSA LA LEUCEMIA MIELOMONOCITICA GIOVANILE)      | E007                        | Mielodisplasie (inclusa la leucemia mielomonocitica giovanile)      | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E008                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X MIELOFIBROSI  | E008                        | Mielofibrosi  | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E009                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X PIASTRINOPENIE FAMILIARI  | E009                        | Piastrinopenie familiari  | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E010                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X POLICITEMIA VERA  | E010                        | Policitemia vera  | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E011                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X TROMBOCITEMIA ESSENZIALE  | E011                        | Trombocitemia essenziale  | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E012                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA  | E012                        | Leucemia linfoblastica acuta  | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E013                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X ALTRE SINDROMI MIELOPROLIFERATIVE (MPN)                             | E013                        | Altre sindromi mieloproliferative (MPN)                             | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E014                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LINFOMI NON-HODGKIN   | E014                        | Linfomi non-Hodgkin   | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E015                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA  | E015                        | Leucemia linfatica cronica  | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E016                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA   | E016                        | Leucemia mieloide cronica   | ALL 4 GEN C        |
| G2.08                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 93          | 300,00 €    | G2080E017                 | ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X MIELOMA MULTIPLO E GAMMOPATIE MONOCLONALI                           | E017                        | Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali                           | ALL 4 GEN C        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010F001                 | ANAL. MUTAZ. X ARTRITE GIOVANILE  | F001                        | Artrite Giovanile   | ALL 4 GEN D        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010F002                 | ANAL. MUTAZ. X ARTRITE IN CORSO DI MALATTIE CRONICHE INTESTINALI                                | F002                        | Artrite in corso di malattie croniche intestinali                   | ALL 4 GEN D        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010F004                 | ANAL. MUTAZ. X ARTRITE REATTIVA   | F004                        | Artrite reattiva  | ALL 4 GEN D        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                               | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|--|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010F005                 | ANAL. MUTAZ. X ARTRITE REUMATOIDE  | F005                        | Artrite Reumatoide   | ALL 4 GEN D        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010F006                 | ANAL. MUTAZ. X BECHET, MALATTIA DI   | F006                        | Bechet, Malattia di  | ALL 4 GEN D        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010F007                 | ANAL. MUTAZ. X CORIORETINOPATIA TIPO BIRDSHOT  | F007                        | Coriorretinopatia tipo Birdshot                                | ALL 4 GEN D        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010F010                 | ANAL. MUTAZ. X NARCOLESSIA   | F010                        | Narcolessia  | ALL 4 GEN D        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010F011                 | ANAL. MUTAZ. X REITER, SINDROME DI   | F011                        | Reiter, Sindrome di  | ALL 4 GEN D        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010F012                 | ANAL. MUTAZ. X SACROILEITE   | F012                        | Sacroileite  | ALL 4 GEN D        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010F013                 | ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI MULTIPLA   | F013                        | Sclerosi multipla  | ALL 4 GEN D        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010F014                 | ANAL. MUTAZ. X SPONDIILITE ANCHILOSANTE  | F014                        | Spondilite Anchilosante  | ALL 4 GEN D        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010F015                 | ANAL. MUTAZ. X UVEITE  | F015                        | Uveite   | ALL 4 GEN D        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210F003                 | ANAL. MUTAZ. X ARTRITE PSORIASICA  | F003                        | Artrite psoriasica   | ALL 4 GEN D        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210F008                 | ANAL. MUTAZ. X DIABETE MELLITO TIPO 1  | F008                        | Diabete Mellito Tipo 1   | ALL 4 GEN D        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G021P2027                 | ANAL. MUTAZ. X NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE (MEN)  | P2027                       | NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE (MEN)                             | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G021P2045                 | ANAL. MUTAZ. X GALATTOSEMIA  | P2045                       | GALATTOSEMIA   | ALL 4 GEN A        |
| G1.0210                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 800,00 €    | G0210F009                 | ANAL. MUTAZ. X MALATTIA CELIACHIA  | F009                        | Malattia Celiachia   | ALL 4 GEN D        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE001                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X ERITROCITOSI   | E001                        | Eritrocitosi   | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE002                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X IPEREOsinOFILIA  | E002                        | Ipereosinofilia  | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE003                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA  | E003                        | Leucemia mieloide acuta  | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE004                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LINFOMA/LEUCEMIA CELL BETA: TRASLOCAZIONI IGH/BCL1; IGH/BCL2   | E004                        | Linfoma/leucemia cell beta: traslocazioni IGH/BCL1; IGH/BCL2   | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE005                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA: IPERMUTAZIONE SOMATICA IGHV        | E005                        | Leucemia linfatica cronica: Ipermutazione somatica IgHV        | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE006                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X MASTOCITOSI  | E006                        | Mastocitosi  | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE007                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X MIELODISPLASIE (INCLUSA LA LEUCEMIA MIELOMONOCITICA GIOVANILE) | E007                        | Mielodisplasie (inclusa la leucemia mielomonocitica giovanile) | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE008                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X MIELOFIBROSI   | E008                        | Mielofibrosi   | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE009                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X PIASTRINOPENIE FAMILIARI                                       | E009                        | Piastrinopenie familiari                                       | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE010                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X POLICITEMIA VERA   | E010                        | Policitemia vera   | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE011                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X TROMBOCITEMIA ESSENZIALE                                       | E011                        | Trombocitemia essenziale                                       | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE012                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA                                   | E012                        | Leucemia linfoblastica acuta                                   | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE013                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X ALTRE SINDROMI MIELOPROLIFERATIVE (MPN)                        | E013                        | Altre sindromi mieloproliferative (MPN)                        | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE014                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LINFOMI NON-HODGKIN  | E014                        | Linfomi non-Hodgkin  | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE015                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA                                     | E015                        | Leucemia linfatica cronica                                     | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE016                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA                                      | E016                        | Leucemia mieloide cronica                                      | ALL 4 GEN C        |
| 91.47.C                       | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni  |             | 190,30 €    | 9147CE017                 | IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X MIELOMA MULTIPLO E GAMMOPATIE MONOCLONALI                      | E017                        | Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali                      | ALL 4 GEN C        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE                       | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|--|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| 91.60.1                       | STATO MUTAZIONALE EGFR                                   | 76          | 151,00 €    | 91601G101                 | STATO MUTAZIONALE EGFR X CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE, ISTOTIPO ADENOCARCINOMA - PER SCELTA TERAPEUTICA ADIUVANTE    | G101                        | Carcinoma polmonare non a piccole cellule, istotipo adenocarcinoma - per scelta terapeutica ADIUVANTE          | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.1                       | STATO MUTAZIONALE EGFR                                   | 76          | 151,00 €    | 91601G001                 | STATO MUTAZIONALE EGFR X CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE  | G001                        | Carcinoma polmonare non a piccole cellule  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.2                       | RIARRANGIAMENTO ALK. In caso di negatività incluso: ROS1 | 76          | 196,75 €    | 91602G001                 | RIARRANGIAMENTO ALK. In caso di negatività incluso: ROS1 X CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE                              | G001                        | Carcinoma polmonare non a piccole cellule  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.3                       | STATO MUTAZIONALE K-RAS, N-RAS                           | 76          | 256,00 €    | 91603G002                 | STATO MUTAZIONALE K-RAS e N-RAS X CARCINOMA DEL COLON RETTO   | G002                        | Carcinoma del colon retto  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.6                       | STATO MUTAZIONALE B-RAF                                  | 76          | 151,30 €    | 91606G002                 | STATO MUTAZIONALE B-RAF X CARCINOMA DEL COLON RETTO   | G002                        | Carcinoma del colon retto  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.6                       | STATO MUTAZIONALE B-RAF                                  | 76          | 151,30 €    | 91606G003                 | STATO MUTAZIONALE B-RAF X MELANOMA MALIGNO  | G003                        | Melanoma maligno   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.6                       | STATO MUTAZIONALE B-RAF                                  | 76          | 151,30 €    | 91606E109                 | STATO MUTAZIONALE B-RAF X HAIRY-CELL LEUKEMIA - SOSP. DIAGN.  | E109                        | Hairy-cell leukemia - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN C        |
| 91.60.6                       | STATO MUTAZIONALE B-RAF                                  | 76          | 151,30 €    | 91606G004                 | STATO MUTAZIONALE B-RAF X TUMORI A ORIGINE DALLE CELLULE FOLLICOLARI DELLA TIROIDE  | G004                        | Tumori a origine dalle cellule follicolari della Tiroide   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.7                       | INSTABILITA' MICROSATELLITARE                            | 76          | 151,60 €    | 91607G007                 | INSTABILITA' MICROSATELLITARE X CARCINOMA GASTRICO E DELLA GIUNZIONE ESOFAGO-GASTRICA, METASTATICO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM. | G007                        | Carcinoma gastrico e della giunzione esofago-gastrica, metastatico - suscettibile di trattamento farmacologico | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.7                       | INSTABILITA' MICROSATELLITARE                            | 76          | 151,60 €    | 91607G110                 | INSTABILITA' MICROSATELLITARE X CARCINOMA EPATOCELLULARE AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.                                  | G110                        | Carcinoma epatocellulare avanzato - suscettibile di trattamento farmacologico                                  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.7                       | INSTABILITA' MICROSATELLITARE                            | 76          | 151,60 €    | 91607G002                 | INSTABILITA' MICROSATELLITARE X CARCINOMA DEL COLON RETTO   | G002                        | Carcinoma del colon retto  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.8                       | STATO MUTAZIONALE C-Kit                                  | 76          | 151,30 €    | 91608G005                 | STATO MUTAZIONALE C-Kit X TUMORI STROMALI GASTROINTESTINALI (GIST)  | G005                        | Tumori stromali gastrointestinali (GIST)   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.9                       | STATO MUTAZIONALE PDGFRA                                 | 76          | 151,60 €    | 91609G005                 | STATO MUTAZIONALE PDGFRA X TUMORI STROMALI GASTROINTESTINALI (GIST)   | G005                        | Tumori stromali gastrointestinali (GIST)   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.A                       | STATO HER2-neu   | 76          | 151,30 €    | 9160AG006                 | STATO HER2-neu X CARCINOMA MAMMARIO   | G006                        | Carcinoma mammario   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.A                       | STATO HER2-neu   | 76          | 151,30 €    | 9160AG007                 | STATO HER2-neu X CARCINOMA GASTRICO   | G007                        | Carcinoma gastrico   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.B                       | METILAZIONE PROMOTORE MGMT                               | 76          | 151,60 €    | 9160BG008                 | METILAZIONE PROMOTORE MGMT X TUMORI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (SNC)  | G008                        | Tumori del sistema nervoso centrale (SNC)  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.C                       | MUTAZIONI IDH1-2   | 76          | 151,30 €    | 9160CG008                 | MUTAZIONI IDH1-2 X TUMORI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (SNC)  | G008                        | Tumori del sistema nervoso centrale (SNC)  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.D                       | CODELEZIONE 1p/19q                                       | 76          | 151,60 €    | 9160DG008                 | CODELEZIONE 1p/19q X TUMORI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (SNC)  | G008                        | Tumori del sistema nervoso centrale (SNC)  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.E                       | STATO MUTAZIONALE RET                                    | 76          | 151,30 €    | 9160EG009                 | STATO MUTAZIONALE RET X CARCINOMA MIDOLLARE DELLA TIROIDE   | G009                        | Carcinoma midollare della Tiroide  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.F                       | AMPLIFICAZIONE GENE N-MYC                                | 76          | 151,60 €    | 9160FG010                 | AMPLIFICAZIONE GENE N-MYC X NEUROBLASTOMA   | G010                        | Neuroblastoma  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.G                       | RIARRANGIAMENTO EWSR1                                    | 76          | 151,30 €    | 9160GG129                 | RIARRANGIAMENTO EWSR1 X SARCOMA DI EWING - SOSP. DIAGN.   | G129                        | Sarcoma di Ewing - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.G                       | RIARRANGIAMENTO EWSR1                                    | 76          | 151,30 €    | 9160GG130                 | RIARRANGIAMENTO EWSR1 X CONDROSARCOMA MIXOIDE EXTRASCHELETRICO - SOSP. DIAGN.   | G130                        | Condrosarcoma mixoide extrascheletrico - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.G                       | RIARRANGIAMENTO EWSR1                                    | 76          | 151,30 €    | 9160GG011                 | RIARRANGIAMENTO EWSR1 X TUMORI PNET, CONDROSARCOMA MIXOIDE, DRCT, ISTIOCITOMA FIBROSO ANGIOMATOIDE                                | G011                        | Tumori PNET, Condrosarcoma mixoide, DRCT, Istiocitoma fibroso angiomatoide                                     | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.H                       | RIARRANGIAMENTO gene DDIT3                               | 76          | 151,60 €    | 9160HG012                 | RIARRANGIAMENTO gene DDIT3 X LIPOSARCOMA MIXOIDE/CELLULE ROTONDE - SOSP. DIAGN.   | G012                        | Liposarcoma mixoide/cellule rotonde - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.J                       | RIARRANGIAMENTO gene FOXO1                               | 76          | 151,30 €    | 9160JG013                 | RIARRANGIAMENTO gene FOXO1 X RABDOMIOSARCOMA ALVEOLARE - SOSP. DIAGN.   | G013                        | Rabdomiosarcoma alveolare - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.K                       | AMPLIFICAZIONE MDM2                                      | 76          | 151,60 €    | 9160KG014                 | AMPLIFICAZIONE MDM2 X LIPOSARCOMA, OSTEOSARCOMA - SOSP. DIAGN.  | G014                        | Liposarcoma, Osteosarcoma - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.L                       | TRASLOCAZIONE (X;18)                                     | 76          | 151,30 €    | 9160LG015                 | TRASLOCAZIONE (X;18) X SARCOMA SINOVIALE - SOSP. DIAGN.   | G015                        | Sarcoma sinoviale - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.M                       | TRASLOCAZIONE (7;16)                                     | 76          | 151,60 €    | 9160MG016                 | TRASLOCAZIONE (7;16) X SARCOMA FIBROMIXOIDE DI BASSO GRADO - SOSP. DIAGN.   | G016                        | Sarcoma fibromixoide di basso grado - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.N                       | TRASLOCAZIONE der (17) t (X;17)                          | 76          | 151,30 €    | 9160NG017                 | TRASLOCAZIONE der (17) t (X;17) X SARCOMA ALVEOLARE PARTI MOLLI - SOSP. DIAGN.  | G017                        | Sarcoma alveolare parti molli - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.P                       | TRASLOCAZIONE t (12;15)                                  | 76          | 151,60 €    | 9160PG136                 | TRASLOCAZIONE t (12;15) X INFANTILE SARCOMA - SOSP. DIAGN.  | G136                        | Infantile sarcoma - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.P                       | TRASLOCAZIONE t (12;15)                                  | 76          | 151,60 €    | 9160PG018                 | TRASLOCAZIONE t (12;15) X NEFROMA MESOBLASTICO CONGENITO, CARCINOMA SECRETORIO DELLA MAMMELLA - SOSP. DIAGN.                      | G018                        | Nefroma mesoblastico congenito, Carcinoma secretorio della mammella - sospetto diagnostico                     | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.Q                       | TRASLOCAZIONE (11;14)                                    | 76          | 151,30 €    | 9160QG019                 | TRASLOCAZIONE (11;14) X LINFOMA MANTELLARE LINFOMA MARGINALE SPLENICO TUMORI PLASMACELLULARI                                      | G019                        | Linfoma mantellare<br>Linfoma marginale splenico<br>Tumori plasmacellulari                                     | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.R                       | TRASLOCAZIONE (9;14)                                     | 76          | 151,60 €    | 9160RG020                 | TRASLOCAZIONE (9;14) X LINFOMA SPLENICO LINFOMI SNC A GRANDI CELLULE B  | G020                        | Linfoma splenico<br>Linfomi SNC a grandi cellule B   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.S                       | TRASLOCAZIONE t (11;18), t (1;14), t (3;14)              | 76          | 151,30 €    | 9160SG021                 | TRASLOCAZIONE t (11;18), t (1;14), t (3;14) X LINFOMI MALT EXTRALINFONODALI   | G021                        | Linfomi MALT extralinfonodali  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.T                       | TRASLOCAZIONE t (2;12)                                   | 76          | 151,60 €    | 9160TG022                 | TRASLOCAZIONE t (2;12) X LINFOMA MANTELLARE   | G022                        | Linfoma mantellare   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.U                       | TRASLOCAZIONE t (14;18)                                  | 76          | 151,30 €    | 9160UG023                 | TRASLOCAZIONE t (14;18) X LINFOMA FOLLICOLARE   | G023                        | Linfoma follicolare  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.V                       | TRASLOCAZIONE (2;17)                                     | 76          | 151,60 €    | 9160VG024                 | TRASLOCAZIONE (2;17) X LINFOMI ALK LINFOMI B A GRANDI CELLULE DIFFUSI   | G024                        | Linfomi ALK<br>Linfomi B a grandi cellule diffusi  | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.W                       | TRASLOCAZIONE (8;14), (2;8), (8;22), (8;9), (3;8)        | 76          | 151,30 €    | 9160WG025                 | TRASLOCAZIONE (8;14), (2;8), (8;22), (8;9), (3;8) X LINFOMA DI BURKITT LINFOMA DIFFUSO A GRANDI CELLULE                           | G025                        | Linfoma di Burkitt<br>Linfoma Diffuso a Grandi Cellule   | ALL 4 GEN E        |
| 91.60.X                       | TRASLOCAZIONE (2;5), (1;2)                               | 76          | 151,60 €    | 9160XG026                 | TRASLOCAZIONE (2;5), (1;2) X LINFOMI ANAPLASTICI A GRANDI CELLULE   | G026                        | Linfomi anaplastici a grandi cellule   | ALL 4 GEN E        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|---|--------------------|
| 91.60.Z                       | RIARRANGIAMENTO GENI DELLE IMMUNOGLOBULINE  | 76          | 256,00 €    | 9160ZG027                 | RIARRANGIAMENTO GENI DELLE IMMUNOGLOBULINE X LINFOMI  | G027                        | Linfomi   | ALL 4 GEN E        |
| 91.61.1                       | RIARRANGIAMENTO DEL RECETTORE DELLE CELLULE T (TCR)   | 76          | 151,00 €    | 91611G028                 | RIARRANGIAMENTO DEL RECETTORE DELLE CELLULE T (TCR) X LINFOMI                                   | G028                        | Linfomi   | ALL 4 GEN E        |
| 91.61.2                       | RIARRANGIAMENTO Bcl6  | 76          | 151,30 €    | 91612G029                 | RIARRANGIAMENTO Bcl6 X LINFOMA DIFFUSO A GRANDI CELLULE   | G029                        | Linfoma Diffuso a Grandi Cellule  | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010E102                 | ANAL. GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA - VALUT. MARCAT. SPEC.                                     | E102                        | Leucemia mieloide acuta - valutazione marcatore specifico                                 | ALL 4 GEN C        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010E010                 | ANAL. GEN. X POLICITEMIA VERA - SOSP. DIAGN.  | E010                        | Policitemia vera - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010E104                 | ANAL. GEN. X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA - VALUT. MARCAT. SPEC.                                | E104                        | Leucemia linfoblastica acuta - valutazione marcatore specifico                            | ALL 4 GEN C        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010E016                 | ANAL. GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA - SOSP. DIAGN.   | E016                        | Leucemia mieloide cronica - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN C        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G006                 | ANAL. GEN. X CARCINOMA MAMMARIO AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATTAMENTO FARMACOLOGICO            | G006                        | Carcinoma mammario avanzato - suscettibile di trattamento farmacologico                   | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G115                 | ANAL. GEN. X CARCINOMA ENDOMETRIALE METASTATICO - SUSCETTIBILE DI TRATTAMENTO FARMACOLOGICO     | G115                        | Carcinoma Endometriale metastatico - suscettibile di trattamento farmacologico            | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G010                 | ANAL. GEN. X NEUROBLASTOMA - SOSP. DIAGN.   | G010                        | Neuroblastoma - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G128                 | ANAL. GEN. X TUMORI STROMALI DELL'UTERO - SOSP. DIAGN.  | G128                        | Tumori stromali dell'utero - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G131                 | ANAL. GEN. X DESMOPLASTIC SMALL ROUND CELL TUMOR - SOSP. DIAGN.                                 | G131                        | Desmoplastic Small Round Cell Tumor - sospetto diagnostico                                | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G132                 | ANAL. GEN. X SARCOMA A CELLULE CHIARE - SOSP. DIAGN.  | G132                        | Sarcoma a cellule chiare - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G133                 | ANAL. GEN. X ISTIOCITOMA FIBROSO ANGIOMATOIDE - SOSP. DIAGN.                                    | G133                        | Istiocitoma fibroso angiomatoide - sospetto diagnostico                                   | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G134                 | ANAL. GEN. X LOW GRADE FIBROMYOXOID SARCOMA / SCLEROSING EPITELIOID FIBROSARCOMA - SOSP. DIAGN. | G134                        | Low Grade Fibromyxoid Sarcoma / Sclerosing Epitelioid Fibrosarcoma - sospetto diagnostico | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G135                 | ANAL. GEN. X MIOEPITELIOMA - SOSP. DIAGN.   | G135                        | Mioepitelioma - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G137                 | ANAL. GEN. X PECOMA - SOSP. DIAGN.  | G137                        | Pecoma - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G138                 | ANAL. GEN. X LEIOMIOSARCOMI - SOSP. DIAGN.  | G138                        | Leiomiomasarcomi - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G139                 | ANAL. GEN. X DESMOIDI - SOSP. DIAGN.  | G139                        | Desmoidi - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G140                 | ANAL. GEN. X TUMORE MIOFIBROBLASTICO INFIAMMATORIO - SOSP. DIAGN.                               | G140                        | Tumore miofibroblastico infiammatorio - sospetto diagnostico                              | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G141                 | ANAL. GEN. X CISTI ANEURISTMATICA - SOSP. DIAGN.  | G141                        | Cisti aneuristmatica - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G142                 | ANAL. GEN. X SARCOMI CIC RIARRANGIATI - SOSP. DIAGN.  | G142                        | SARCOMI CIC RIARRANGIATI sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G143                 | ANAL. GEN. X SARCOMI BCOR RIARRANGIATI - SOSP. DIAGN.   | G143                        | SARCOMI BCOR RIARRANGIATI - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G144                 | ANAL. GEN. X SARCOMI RET RIARRANGIATI - SOSP. DIAGN.  | G144                        | SARCOMI RET RIARRANGIATI - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G145                 | ANAL. GEN. X CONDROBLASTOMA - SOSP. DIAGN.  | G145                        | CONDROBLASTOMA - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G146                 | ANAL. GEN. X CONDROSARCOMA - SOSP. DIAGN.   | G146                        | CONDROSARCOMA - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G147                 | ANAL. GEN. X DERMATOFIBROSARCOMA PROTUBERANS - SOSP. DIAGN.                                     | G147                        | DERMATOFIBROSARCOMA PROTUBERANS - sospetto diagnostico                                    | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G148                 | ANAL. GEN. X TUMORE DESMOPLASTICO A PICCOLE CELLULE - SOSP. DIAGN.                              | G148                        | TUMORE DESMOPLASTICO A PICCOLE CELLULE - sospetto diagnostico                             | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G149                 | ANAL. GEN. X EMANGIOENDOTELIOMA EPITELIOIDE - SOSP. DIAGN.                                      | G149                        | EMANGIOENDOTELIOMA EPITELIOIDE - sospetto diagnostico                                     | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G150                 | ANAL. GEN. X EMANGIONENDOTELIOMA PSEUDOMIOGENICO - SOSP. DIAGN.                                 | G150                        | EMANGIONENDOTELIOMA PSEUDOMIOGENICO - sospetto diagnostico                                | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G151                 | ANAL. GEN. X EMANGIOMA EPITELIOIDE - SOSP. DIAGN.   | G151                        | EMANGIOMA EPITELIOIDE - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G152                 | ANAL. GEN. X DISPLASIA FIBROSA - SOSP. DIAGN.   | G152                        | DISPLASIA FIBROSA - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G153                 | ANAL. GEN. X TUMORE A CELLULE GIGANTI - SOSP. DIAGN.  | G153                        | TUMORE A CELLULE GIGANTI - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.01                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.   |             | 300,00 €    | G8010G154                 | ANAL. GEN. X CONDROSARCOMA MESENCHIMALE - SOSP. DIAGN.  | G154                        | CONDROSARCOMA MESENCHIMALE - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 850,00 €    | G8020E001                 | ANAL. GEN. X ERITROCITOSI - SOSP. DIAGN.  | E001                        | Eritrocitosi - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 850,00 €    | G8020E002                 | ANAL. GEN. X IPEREOSINOFILIA - SOSP. DIAGN.   | E002                        | Iper eosinofilia - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 850,00 €    | G8020E101                 | ANAL. GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA - FOLLOW-UP  | E101                        | Leucemia mieloide acuta - follow-up   | ALL 4 GEN C        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 850,00 €    | G8020E005                 | ANAL. GEN. X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA - SOSP. DIAGN.  | E005                        | Leucemia linfatica cronica - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN C        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE  | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|---|--------------------|
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo   |             | 850,00 €    | G8020E006                 | ANAL.GEN. X MASTOCITOSI - SOSP. DIAGN.   | E006                        | Mastocitosi - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN C        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo   |             | 850,00 €    | G8020E008                 | ANAL.GEN. X MIELOFIBROSI - SOSP. DIAGN.  | E008                        | Mielofibrosi - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo   |             | 850,00 €    | G8020E009                 | ANAL.GEN. X PIASTRINOPENIE FAMILIARI - SOSP. DIAGN.  | E009                        | Piastrinopenie familiari - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo   |             | 850,00 €    | G8020E011                 | ANAL.GEN. X TROMBOCITEMIA ESSENZIALE - SOSP. DIAGN.  | E011                        | Trombocitemia essenziale - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo   |             | 850,00 €    | G8020E106                 | ANAL.GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.   | E106                        | Leucemia mieloide cronica - suscettibile di trattamento farmacologico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo   |             | 850,00 €    | G8020E108                 | ANAL.GEN. X MACROGLOBULINEMIA DI WALDESTROM - SOSP. DIAGN.   | E108                        | Macroglobulinemia di Waldestrom - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN C        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo   |             | 850,00 €    | G8020G002                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA DEL COLON RETTO METASTATICO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.                                       | G002                        | Carcinoma del colon retto metastatico - suscettibile di trattamento farmacologico                                       | ALL 4 GEN E        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo   |             | 850,00 €    | G8020G003                 | ANAL.GEN. X MELANOMA METASTATICO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.  | G003                        | Melanoma metastatico - suscettibile di trattamento farmacologico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo   |             | 850,00 €    | G8020G004                 | ANAL.GEN. X TUMORI A ORIGINE DALLE CELLULE FOLLICOLARI DELLA TIROIDE - SOSP. DIAGN.                                    | G004                        | Tumori a origine dalle cellule follicolari della Tiroide - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo   |             | 850,00 €    | G8020G009                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA MIDOLLARE DELLA TIROIDE - SOSP. DIAGN.   | G009                        | Carcinoma midollare della Tiroide - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo   |             | 850,00 €    | G8020G116                 | ANAL.GEN. X MEDULLOBLASTOMA - SOSP. DIAGN.   | G116                        | Medulloblastoma - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.02                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo   |             | 850,00 €    | G8020G005                 | ANAL.GEN. X TUMORI STROMALI GASTROINTESTINALI (GIST) - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.                                    | G005                        | Tumori stromali gastrointestinali (GIST) - suscettibile di trattamento farmacologico                                    | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.000,00 €  | G8030E103                 | ANAL.GEN. X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA - FOLLOW-UP   | E103                        | Leucemia linfatica cronica - follow-up  | ALL 4 GEN C        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.000,00 €  | G8030E007                 | ANAL.GEN. X MIELODISPLASIE - SOSP. DIAGN.  | E007                        | Mielodisplasie - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.000,00 €  | G8030E012                 | ANAL.GEN. X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA - SOSP. DIAGN.  | E012                        | Leucemia linfoblastica acuta - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.000,00 €  | G8030E013                 | ANAL.GEN. X ALTRE NEOPLASIE MIELOPROLIFERATIVE (MDS/MPN) - SOSP. DIAGN.  | E013                        | Altre neoplasie mieloproliferative (MDS/MPN) - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.000,00 €  | G8030E107                 | ANAL.GEN. X MIELOMA MULTIPO E GAMMOPATIE MONOCLONALI - VALUTAZIONE MARC. SPEC.   | E107                        | Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali - valutazione marcatore specifico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.000,00 €  | G8030E017                 | ANAL.GEN. X MIELOMA MULTIPO E GAMMOPATIE MONOCLONALI - SOSP. DIAGN.  | E017                        | Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali -sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.000,00 €  | G8030G102                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA DEL COLON RETTO METASTATICO NTRK POSITIVI - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.                         | G102                        | Carcinoma del colon retto metastatico NTRK POSITIVI - suscettibile di trattamento farmacologico                         | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.000,00 €  | G8030G103                 | ANAL.GEN. X TUMORI A ORIGINE DALLE CELLULE FOLLICOLARI DELLA TIROIDE - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM. (IODIO-RESISTENTI) | G103                        | Tumori a origine dalle cellule follicolari della Tiroide - suscettibile di trattamento farmacologico (iodio-resistenti) | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.000,00 €  | G8030G105                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA MAMMARIO AVANZATO BRCA1/2 MUTATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.                                  | G105                        | Carcinoma mammario avanzato BRCA1/2 mutato - suscettibile di trattamento farmacologico                                  | ALL 4 GEN E        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE  | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE   | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---|-------------|-------------|---------------------------|--|-----------------------------|--|--------------------|
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G106                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA MAMMARIO AVANZATO NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.                             | G106                        | Carcinoma mammario avanzato NTRK positivo - suscettibile di trattamento farmacologico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G107                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA GASTRICO E DELLA GIUNZIONE ESOFAGO-GASTRICA NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.   | G107                        | Carcinoma gastrico e della giunzione esofago-gastrica NTRK positivo - suscettibile di trattamento farmacologico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G008                 | ANAL.GEN. X TUMORI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (SNC) - SOSPETTO DIAGNOSTICO E SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.      | G008                        | Tumori del sistema nervoso centrale (SNC) - sospetto diagnostico e suscettibile di trattamento farmacologico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G109                 | ANAL.GEN. X ADENOCARCINOMA DUTTALE PANCREATICO AVANZATO NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.             | G109                        | Adenocarcinoma duttale pancreatico avanzato NTRK positivo - suscettibile di trattamento farmacologico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G111                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA EPATOCELLULARE AVANZATO NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.                       | G111                        | Carcinoma epatocellulare avanzato NTRK positivo - suscettibile di trattamento farmacologico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G112                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA PROSTATICO AVANZATO RESISTENTE ALLA CASTRAZIONE - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.             | G112                        | Carcinoma prostatico avanzato resistente alla castrazione - suscettibile di trattamento farmacologico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G113                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA PROSTATICO AVANZATO RESISTENTE ALLA CASTRAZIONE NTRK POSITIVO SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM. | G113                        | Carcinoma prostatico avanzato resistente alla castrazione NTRK positivo - suscettibile di trattamento farmacologico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G117                 | ANAL.GEN. X LINFOMI DI HODGKIN - SOSP. DIAGN.  | G117                        | Linfomi di Hodgkin - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G118                 | ANAL.GEN. X LINFOMA MANTELLARE - SOSP. DIAGN.  | G118                        | Linfoma mantellare - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G119                 | ANAL.GEN. X LINFOMI MARGINALI - SOSP. DIAGN.   | G119                        | Linfomi marginali (nodale, splenico e extranodali) - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G120                 | ANAL.GEN. X LINFOMI FOLLICOLARI - SOSP. DIAGN.   | G120                        | Linfomi follicolari (convenzionale, di tipo diffuso, di tipo pediatrico, di tipo duodenale, cutaneo) - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G121                 | ANAL.GEN. X LINFOMA LINFOPLASMOCITICO - SOSP. DIAGN.   | G121                        | Linfoma linfoplasmocitico - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G122                 | ANAL.GEN. X LINFOMI B PERIFERICI AGGRESSIVI - SOSP. DIAGN.   | G122                        | Linfomi B periferici aggressivi (linfoma di Burkitt, Linfoma diffuso a grandi cellule B, linfoma B di alto grado NAS, linfoma B di alto grado con riarrangiamento MYC/MBCL2, linfoma B di alto grado con del 11q, Linfoma B a grandi cellule con riarrangiamento di IRF4, Linfoma a grandi cellule primitivo del mediastino, linfomi della zona grigia del mediastino e sottotipi rari) - sospetto diagnostico | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G123                 | ANAL.GEN. X LINFOMI A CELLULE T PERIFERICHE - SOSP. DIAGN.   | G123                        | Linfomi a cellule T periferiche (linfoma TFH nodale NOS, linfoma TFH angioimmunoblastico, linfoma a cellule TFH follicolare, linfomi a cellule T primitivi cutanei, linfoma a cellule T periferiche NOS, e sottotipi rari) - sospetto diagnostico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G124                 | ANAL.GEN. X LINFOMI A GRANDI CELLULE ANAPLSTICHE - SOSP. DIAGN.  | G124                        | Linfomi a grandi cellule anaplastiche - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G125                 | ANAL.GEN. X LINFOMI A CELLULE T/NK - SOSP. DIAGN.  | G125                        | Linfomi a cellule T/NK (linfomi nodali ebv+ a cellule T/NK, linfomi a cellule T/NK extranodali) - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G126                 | ANAL.GEN. X LINFOMI A CELLULE T PERIFERICHE LEUCEMIZZATI - SOSP. DIAGN.  | G126                        | Linfomi a cellule T periferiche leucemizzati (leucemia linfoma LGL, Linfoma epatosplenico, ATLL- linfoma/leucemia a cellule T dell'adulto, T-PLL-leucemia prolinfocitica a cellule T) - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.04                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.350,00 €  | G8040E003                 | ANAL.GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA - SOSP. DIAGN.   | E003                        | Leucemia mieloide acuta - sospetto diagnostico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.04                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.350,00 €  | G8040E105                 | ANAL.GEN. X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.  | E105                        | Leucemia linfoblastica acuta - suscettibile di trattamento farmacologico   | ALL 4 GEN C        |
| G8.04                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.350,00 €  | G8040G104                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA MAMMARIO AVANZATO HRD - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.                                       | G104                        | Carcinoma mammario avanzato HRD - suscettibile di trattamento farmacologico  | ALL 4 GEN E        |

ALLEGATO 4 – PRESTAZIONI GENETICA

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE   | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE  | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE   | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|--|-------------|-------------|---------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------|
| G8.04                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo  |             | 1.350,00 €  | G8040G001                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE, ISTOTIPO ADENOCARCINOMA AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.  | G001                        | Carcinoma polmonare non a piccole cellule, istotipo adenocarcinoma avanzato - suscettibile di trattamento farmacologico  | ALL 4 GEN E        |
| G8.04                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo  |             | 1.350,00 €  | G8040G108                 | ANAL.GEN. X COLANGIOPOLMONARE AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.   | G108                        | Colangiocarcinoma avanzato - suscettibile di trattamento farmacologico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.04                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo  |             | 1.350,00 €  | G8040G114                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA OVARICO AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.   | G114                        | Carcinoma Ovarico avanzato - suscettibile di trattamento farmacologico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.04                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo  |             | 1.350,00 €  | G8040G127                 | ANAL.GEN. X LINFOMI INTESTINALI A CELLULE T - SOSP. DIAGN.  | G127                        | Linfomi intestinali a cellule T (CRDII); linfoma T associato ad anetropatia; MEITL-linfoma intestinale a cellule T monomorfo epiteliotropo; linfoma intestinale a cellule T, NOS; disordini linfoproliferativi indolenti indolenti gastrointestinali) - sospetto diagnostico | ALL 4 GEN E        |
| G8.04                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo  |             | 1.350,00 €  | G8040G155                 | ANAL.GEN. X TUMORI MESENCHIMALI INDIFFERENZIATI - SOSP. DIAGN. E SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.   | G155                        | TUMORI MESENCHIMALI INDIFFERENZIATI - sospetto diagnostico e suscettibile di trattamento farmacologico   | ALL 4 GEN E        |
| G8.04                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo  |             | 1.350,00 €  | G8040.MTB                 | Analisi genomica estesa mediante sequenziamento massivo e parallelo prescrivibile da MTB regionale  |                             |  |                    |
| G1.01.D                       | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Disomia uniparentale (UPD)  | 92          | 180,00 €    | G101D0001                 | Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Disomia uniparentale (UPD)   |                             |  |                    |
| G1.91                         | Analisi di mutazione nota. Ricerca di mutazione identificata in caso di familiarità. Sequenziamento qualunque metodo   | 92          | 60,00 €     | G19100001                 | Analisi di mutazione nota. Ricerca di mutazione identificata in caso di familiarità. Sequenziamento qualunque metodo  |                             |  |                    |
| G1.92                         | Analisi di regione cromosomica mediante Southern blot (Blotting)   | 92          | 160,00 €    | G19200001                 | Analisi di regione cromosomica mediante Southern blot (Blotting)  |                             |  |                    |
| G1.94                         | Analisi di Contaminazione Materna. Zigosità. PCR qualitativa (Real-time PCR)   | 92          | 120,00 €    | G19400001                 | Analisi di Contaminazione Materna. Zigosità. PCR qualitativa (Real-time PCR)  |                             |  |                    |
| G2.06                         | ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: Coltura di materiale abortivo, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismi  | 93          | 210,00 €    | G20600001                 | ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: Coltura di materiale abortivo, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismi   |                             |  |                    |
| G2.10                         | ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 15, 16, 22. Qualunque metodo   | 93          | 250,00 €    | G21000001                 | ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 15, 16, 22. Qualunque metodo  |                             |  |                    |
| G3.01                         | RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. Farmacogenetica dei geni del metabolismo dei farmaci: CYP2D6  | 94          | 65,00 €     | G30100001                 | RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. Farmacogenetica dei geni del metabolismo dei farmaci: CYP2D6   |                             |  |                    |
| G3.02                         | RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. Farmacogenetica dei geni del metabolismo dei farmaci: CYP2C19   | 95          | 65,00 €     | G30200001                 | RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. Farmacogenetica dei geni del metabolismo dei farmaci: CYP2C19  |                             |  |                    |
| G3.03                         | RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. FARMACOGENETICA IN ONCOLOGIA: UGT1A1  | 96          | 65,00 €     | G30300001                 | RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. FARMACOGENETICA IN ONCOLOGIA: UGT1A1   |                             |  |                    |
| G9.01                         | CONSULENZA GENETICA ASSOCIATA AL TEST. Consulenza Genetica in paziente con ipotesi diagnostica specifica già formulata e con prescrizione di test genetico. Consulenza pre-test: spiegazione dei vantaggi e dei limiti del test genetico e somministrazione dei consensi informati (se non effettuati nell'ambito della visita). Consulenza post-test: spiegazione del risultato del test genetico |             | 25,00 €     | G90100001                 | CONSULENZA GENETICA ASSOCIATA AL TEST. Consulenza Genetica in paziente con ipotesi diagnostica specifica già formulata e con prescrizione di test genetico. Consulenza pre-test: spiegazione dei vantaggi e dei limiti del test genetico e somministrazione dei consensi informati (se non effettuati nell'ambito della visita). Consulenza post- test: spiegazione del risultato del test genetico |                             |  |                    |