

## ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

### Introduzione

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

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

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

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

Tabella 1: Tariffe come da Tavolo Interregionale

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

## Documenti di riferimento

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE                                                                                                            | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE                                                            | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                                           | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|-------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|----------------------------------------------------------------------------|--------------------|
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P533                 | ANAL. MUTAZ. X IPERPLASIA SURRENALICA LIPOIDE CONGENITA 1 GENE                            | P533                        | IPERPLASIA SURRENALICA LIPOIDE CONGENITA 1 GENE                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P534                 | ANAL. MUTAZ. X IPERPROLINEMIA TIPO I (HPI) 1 GENE                                         | P534                        | IPERPROLINEMIA TIPO I (HPI) 1 GENE                                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P535                 | ANAL. MUTAZ. X IPERPROLINEMIA TIPO II (HP1I) 1 GENE                                       | P535                        | IPERPROLINEMIA TIPO II (HP1I) 1 GENE                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P536                 | ANAL. MUTAZ. X IPERTERMIA MALIGNA                                                         | P536                        | IPERTERMIA MALIGNA                                                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P537                 | ANAL. MUTAZ. X IPERTIROIDISMO NON AUTOIMMUNE                                              | P537                        | IPERTIROIDISMO NON AUTOIMMUNE                                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P542                 | ANAL. MUTAZ. X IPOALFA LIPOPROTEINEMIA/ MALATTIA DI TANGIER E DEFICIENZA FAMILIARE DI HDL | P542                        | IPOALFA LIPOPROTEINEMIA/ MALATTIA DI TANGIER E DEFICIENZA FAMILIARE DI HDL | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P543                 | ANAL. MUTAZ. X IPOBETA LIPOPROTEINEMIA ABETALIPOPROTEINEMIA (ABL)                         | P543                        | IPOBETA LIPOPROTEINEMIA ABETALIPOPROTEINEMIA (ABL)                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P546                 | ANAL. MUTAZ. X IPOCONDROPLASIA                                                            | P546                        | IPOCONDROPLASIA                                                            | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P547                 | ANAL. MUTAZ. X IPOFOSFATASIA DELL'INFANZIA                                                | P547                        | IPOFOSFATASIA DELL'INFANZIA                                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P548                 | ANAL. MUTAZ. X IPOFOSFATASIA PERINATALE (LETALE)                                          | P548                        | IPOFOSFATASIA PERINATALE (LETALE)                                          | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P549                 | ANAL. MUTAZ. X IPOFOSFATEMIA X-LINKED                                                     | P549                        | IPOFOSFATEMIA X-LINKED                                                     | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P550                 | ANAL. MUTAZ. X IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO                                                | P550                        | IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO                                                | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P551                 | ANAL. MUTAZ. X IPOMELANOSI DI ITO                                                         | P551                        | IPOMELANOSI DI ITO                                                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P552                 | ANAL. MUTAZ. X IPOPARATIROIDISMO                                                          | P552                        | IPOPARATIROIDISMO                                                          | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P553                 | ANAL. MUTAZ. X IPOPLASIA CARTILAGINE-CAPELLI, DISPLASIA ANAUXETICA                        | P553                        | IPOPLASIA CARTILAGINE-CAPELLI, DISPLASIA ANAUXETICA                        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P554                 | ANAL. MUTAZ. X IPOPLASIA FOCALE DERMICA                                                   | P554                        | IPOPLASIA FOCALE DERMICA                                                   | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P555                 | ANAL. MUTAZ. X IPOPLASIA SURRENALE CONGENITA ASSOCIATA A IPOGONADISMO                     | P555                        | IPOPLASIA SURRENALE CONGENITA ASSOCIATA A IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO      | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P556                 | ANAL. MUTAZ. X IPOTIROIDISMO CONGENITO                                                    | P556                        | IPOTIROIDISMO CONGENITO                                                    | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P557                 | ANAL. MUTAZ. X IPOTRANSFERRINEMIA FAMILIARE                                               | P557                        | IPOTRANSFERRINEMIA FAMILIARE                                               | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P558                 | ANAL. MUTAZ. X IRIDA (IRON REFRACTORY IRON DEFICIENCY ANEMIA-IRIDA) SINDROME              | P558                        | IRIDA (IRON REFRACTORY IRON DEFICIENCY ANEMIA-IRIDA) SINDROME              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P559                 | ANAL. MUTAZ. X ISTIOCITOSI X 1 GENE                                                       | P559                        | ISTIOCITOSI X 1 GENE                                                       | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P562                 | ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI EPIDERMOLITICA SUPERFICIALE                                        | P562                        | ITTIOSI EPIDERMOLITICA SUPERFICIALE                                        | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P563                 | ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI HYSTRIX CURTH MACKLIN TYPE                                         | P563                        | ITTIOSI HYSTRIX CURTH MACKLIN TYPE                                         | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P564                 | ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI X-LINKED                                                           | P564                        | ITTIOSI X-LINKED                                                           | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P567                 | ANAL. MUTAZ. X KBG, SINDROME                                                              | P567                        | KBG, SINDROME                                                              | ALL 4 GEN A        |
| G1.01                         | Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo | 92          | 450,00 €    | G1010P570                 | ANAL. MUTAZ. X KEUTEL, SINDROME                                                           | P570                        | KEUTEL, SINDROME                                                           | ALL 4 GEN A        |

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

| CODICE NOMENCLATORE REGIONALE | DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE                                                                                                                                                                            | Numero Nota | TARIFFA [€] | CODICE CATALOGO REGIONALE | DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE                                                                                         | CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE | DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | ALLEGATO DPCM 2017 |
|-------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|-------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G113                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA PROSTATICO AVANZATO RESISTENTE ALLA CASTRAZIONE NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.     | G113                        | Carcinoma prostatico avanzato resistente alla castrazione NTRK positivo - suscettibile di trattamento farmacologico                                                                                                                                                                                                                                                                                            | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G117                 | ANAL.GEN. X LINFOMI DI HODGKIN - SOSP. DIAGN.                                                                          | G117                        | Linfomi di Hodgkin - sospetto diagnostico                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G118                 | ANAL.GEN. X LINFOMA MANTELLARE - SOSP. DIAGN.                                                                          | G118                        | Linfoma mantellare - sospetto diagnostico                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G119                 | ANAL.GEN. X LINFOMI MARGINALI - SOSP. DIAGN.                                                                           | G119                        | Linfomi marginali (nodale, splenico e extranodali) - sospetto diagnostico                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | ALL 4 GEN E        |
| G8.03                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo             |             | 1.000,00 €  | G8030G120                 | ANAL.GEN. X LINFOMI FOLLICOLARI - SOSP. DIAGN.                                                                         | G120                        | Linfomi 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        |
| G8.04                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.350,00 €  | G8040G001                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE, ISTOTIPO ADENOCARCINOMA AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM. | G001                        | Carcinoma polmonare non a piccole cellule, istotipo adenocarcinoma avanzato - suscettibile di trattamento farmacologico                                                                                                                                                                                                                                                                                        | ALL 4 GEN E        |
| G8.04                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.350,00 €  | G8040G108                 | ANAL.GEN. X COLANGIOCARCINOMA AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.                                                  | G108                        | Colangiocarcinoma avanzato - suscettibile di trattamento farmacologico                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | ALL 4 GEN E        |
| G8.04                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.350,00 €  | G8040G114                 | ANAL.GEN. X CARCINOMA OVARICO AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.                                                  | G114                        | Carcinoma Ovarico avanzato - suscettibile di trattamento farmacologico                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | ALL 4 GEN E        |
| G8.04                         | ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo |             | 1.350,00 €  | G8040G127                 | ANAL.GEN. X LINFOMI INTESTINALI A CELLULE T - SOSP. DIAGN.                                                             | G127                        | Linfomi intestinali a cellule T (CRDI; linfoma T associato ad anetropatia; MEITL; linfoma intestinale a cellule T monomorfo epiteliotropo; linfoma intestinale a cellule T, NOS; disordini linfoproliferivi indolenti indolenti gastrointestinali) - sospetto diagnostico                                                                                                                                      | ALL 4 GEN E        |



ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

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